(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-515912 (P2002-515912A)

(43)公去日 平成14年5月28日(2002.5.28)

(51) Int.Cl.		識別配号		FΙ				テーマコート* (参考)
A61K	45/00			A 6 1	K 45/00			
	31/44		•		31/44			
	31/4402				31/4402			
	31/4439				31/4439			
	31/4709			• -	31/4709			
			<b>審查</b> 音	未請求	予備審査請求	有	(全 95 頁)	最終質に続く

(21)出度番号 特膜平11-503614

(86) (22)出願日 平成10年 6 月22日 (1998. 6. 22) (85)翻訳文提出日 平成11年12月24日 (1999. 12. 24)

(86)国際出願番号 PCT/DK98/00267

(87)国際公開番号 WO98/58646

(87) 国際公開日 平成10年12月30日(1998.12.30)

(31)優先権主張番号 0747/97

(32) 優先日 平成9年6月24日(1997.6.24)

(33) 優先権主張国 デンマーク (DK)

(71)出収人 ノボ ノルディスク アクティーゼルスカ

プ

デンマーク国, デーコー、2880 パグスパ

エルト ノボ アレ

(72)発明者 アンケルセン, ミカエル

デンマーク国,デーコー―2000 フレデリ クスペルウ,1.テーホー.ダルガシャペ

34

(74)代理人 弁理士 石田 敬 (外4名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 目に関連する病気の処置のためのソマトスタチン作動因子及び拮抗因子の利用

## (57)【要約】

本発明の哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のためのSSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度及び/又は選択的な親和性を有する例えば一般式(Ia)又は(Ib)の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用に関する。処置されうる病気は例えば緑内障、間質角膜炎、虹彩炎、網膜炎、白内障及び結膜炎である。

#### 【特許請求の範囲】

- 1. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置 のための医薬品の調製のための非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガ ンド又はその医薬的に許容される塩の利用。
- 2. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置 のための医薬品の調製のためのSSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータン パク質に対して高度の親和力を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプタ ーリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用。
- 3. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための、SSTR 4 と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対する高度且つ選択的な親和性を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用。
- 4. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して選択的に結合する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用。
- 5. 前記病気が高眼内圧(IOP)、例えば緑内障である、請求項1~4のいずれか1項記載の利用。
- 6. 前記病気が深遠眼性感染症、例えば間質角膜炎、虹彩炎又は網膜炎である、請求項1~4のいずれか1項記載の利用。
  - 7. 前記病気が白内障である、請求項1~4のいずれか1項記載の利用。
  - 8. 前記病気が結膜炎である、請求項1~4のいずれか1項記載の利用。
- 9. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが次の一般式 I a 又は I b を有する、先の請求項のいずれか 1 項記載の利用:

又は

. (式中、

mは2,3,4,5又は6であり、

nは1,2又は3であり、

pは1,2,3,4,5又は6であり、

R¹及びR²は独立して水素であるか、又はハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ア ルコキシもしくはアリールにより任意的に置換された C₁-。アルキルであり、

X は = S , = O , = NH , = NCOPh 又 は = N (CN) であり、

Aはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

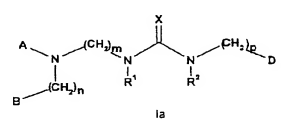
Bはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C1-6アルキル、C1-6ア

ルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Dはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-0</sub>アルキル、C<sub>1-0</sub>アルコキシもしくはアリールにより任意的に置換されたアリール又はアミノである、

又はその医薬的に許容される塩)。

10. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが次の一般式 I a を有する請求項 9 記載の利用:



(式中、

mは2,3,4,5又は6であり、

nは1,2又は3であり、

pは1,2,3,4,5又は6であり、

R¹及びR²は独立して水素であるか、又はハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ア ルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたC₁-。アルキルであり、

Aはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Bはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Dはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリール又はアミ

ノである、

又はその医薬的に許容される塩)。

- 11. 前記Xが=S, =NH, =NCOPh又は=N-CN、好ましくは=S, =NH又は=NCOPhである、請求項 9 又は10記載の利用。
- 12. 前記Aが任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、 C<sub>1-6</sub>アルキル、 C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより置換されたピリジニル、キノリニル、イソキノリニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリダジニル又はトリアジニルである、請求項 9 ~ 11のいずれか 1 項記載の利用。
- 13. 前記 B が任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、 C 1-0 アルキル、 C 1-0 アルコキシ又はアリールにより置換されたフェニル、ナフチル、キノリニル、イ

ソキノリニル、インドリル、チエニル、フラニル又はピリジニルである、請求項 9~12のいずれか 1 項記載の利用。

14. 前記Dが任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C1-6アルキル、C1-6アルコキシ又はアリールにより置換されたアミノ、イミダゾリル、ピリジニル、ピリミジニル、ピペリジニル、ピロリジニル、ピリジニルアミノ、ピリミジニルアミノ、ピペリジニルアミノ、ピロリジニルアミノ、ピペラジニルアミノ、モルホリニル、トリアゾリル、テトラゾリル、チアジアゾリル、イソキサゾリル又はオキサジアゾリルである、請求項9~13のいずれか1項記載の利用。

15. 前記R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>が独立して水素又はC<sub>1-6</sub>アルキル、好ましくは水素又は メチルである、請求項9~14のいずれか1項記載の利用。

16. 下記の群:

N1- [3- (イミダゾリー4 (5) -イル) プロピル] - N2-

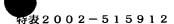
[3-[N-(4-ブロモベンジル)-N-(ピリジニ-2-イル)-アミノ] プロピル]-S-メチルイソチオユレア又はそのヨウ素酸塩、二塩酸塩;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(4-ブロモベンジル)-N-(ピリジニ-2-イル)アミノ)プロピル)-3-(3-(1H-イミダソリ-4-イル)プロピル)チオユレア又はその二塩酸塩;

1 - (4 - T = 7) (3 - (3 - (N - (5 - プロモピリジニー 2 - イル) - N - (3, 4 - ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(N-(ピリジニ-2-イル)アミノ)プロピル)チオユレア;



1 - (3 - (N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) アミノ) プロピル) - 3 - (3 - (モルホリニー4 - イル) プロピル) チオユレア;
 1 - (3 - (N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) アミノ) プロピル) - 3 - (3 - (イミダゾリー1 - イル) プロピル) チオユレア又はその二塩酸塩;

1 - (4 - (N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ) プチル) - 3 - (3 - (イミダゾリー 1 - イル) プロピル) チオユレア;

1-(4-(N-(3, 4-ジクロロベンジル)-N-(ピリジニー2-イル)アミノ) ブチル) -3-(3-(イミダゾリー1-イル) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル) チオユレア:

1-(4-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(3-(イミダゾリー<math>1-イル)プロピル)チオコレア;

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) <math>-3-(4-(N-(ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) チオユレア;

1-(4-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル)チオコレア;

1-(5-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)ペンチル)-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル)プロピル)チオユレア;

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(2-(1H-イミダソリー4-イル)エチル)チオユレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル)-3-(2-(1H-イミダゾリ-4-イル) エチル)チオコレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモビリジニー2-イル)-N-((ナフチー1-イル)メチル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(ピロリジニ-1-イル) プロピル) チオコレア;

コレア;

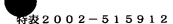
1 - (4-アミノブチル) - 3 - [3 - [N - (5 - ブロモピリジー2 - イル)

] - [N-(3, 4-ジクロロベンジル)] アミノプロピル] チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(4-(N-(ピリジニー2-イル)アミノ)プロピル)チオユレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3, 4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) <math>-3-(3-ジメチルアミノプロピル) チオユレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) <math>-3-(3-(ピロリジニ-1-イル) プロピル)チオコレア:



1 - (2 - (N - (5 - - - N - U))) - N - (3, 4 - U)ベンジル) アミノ) エチル) - 3 - (3 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) プロ ピル) チオユレア;

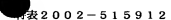
1-[3-[((4-ブロモベンジル)ピリジニ-2-イル)アミノ]プロピル ] - 3 - [2 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) プロピル] グアニジン; 1- [3- [((4-ブロモベンジル)ピリジニ-2-イル)アミノ]プロピル ] - 3 - [2 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) エチル] グアニジン; 1- [3- [ ( (4-ブロモベンジル) ピリダジニー2ーイル) アミノ] プロピ ル] - 3 - [3 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロピル] グアニジン; 1-[3-[((4-ブロモベンジル)ピリジニ-3-イル)アミノ]プロピル ] - 3 - [3 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) エチル] グアニジン; 1- [3- [N- (4-プロモベンジル) -N- (ピリミジニー2-イル) アミ ノ】プロピル】-3-〔3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル〕グアニ ジン: 1- [3- [N- (4-ブロモベンジル) -N- (ピリジニー2-イル) アミノ

] プロピル] - 3 - [3 - (イミダゾリー1 - イル) プロピル] グアニジン; 1- [3- [N- (4-プロモベンジル) -N- (ピリジニー2-イル) アミノ ) プロピル) - 3 - [3 - [N - (ピリジニー2 - イル) アミノ] プロピル] グ アニジン:

1- [3- [N- (4-ブロモベンジル) -N- (ピリジニー2-イル) アミノ ] プロピル] - 3 - [2 - (ピリジニー2 - イル) エチル] グアニジン; 1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニ-2-イル)アミノ ] プロピル] - 3 - [3 - (モルホリニ-4-イル) プロピル] グアニジン;

N- (4-ブロモベンジル) - N- (ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) グアニジン:

1-ベンゾイル-2-[3-[((4-ブロモベンジル) キノリー2-イル) ア



 $\{ 1, 1, 2, 2, 3,$ 

1 - (3 - (N - (4 - プロモーベンジル) - N - (キノリニー2 - イル) アミノ) - プロピル) - 3 - (3 - (1 H - イミダソリー4 - イル) プロピル) グアニジン又はその三塩酸塩;又は

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(キノリニ-2-イル) アミノ] プロピル] <math>-2-ベンソイル-3-[3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル] グアニジン

から前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが選ばれる、請 求項 1 ~14又は15記載の利用。

17. 前記医薬品が経口、鼻、経皮、肺又は非経口投与のために処方されている、請求項1~16のいずれか1項記載の利用。

18. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための、下記の群

1 - (3 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) プロピルー (3 - (2 - (N - ベンジル - N - (3, 5 - ジメチルピリジニー 2 - イル) エチル) グアニジン;

1-(3-(1H-イミダゾリー4-イル) プロピル) - (3-(5-(N-(4-ブロモベンジル) - N-(ピリジニー2-イル) アミノ) ペンチル) グアニジン: 又は

1 - (3 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロピルー (3 - (4 - (N - (3 , 4 - ジクロロベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ) ブチル) グアニジン、

から選ばれる化合物又はその医薬品に許容される塩の利用。

- 19. 前記病気が高眼内圧(10P)、例えば緑内障である、請求項18記載の利用。
- 20. 前記病気が深遠眼性感染症、例えば間質角膜炎、虹彩炎又は網膜炎である、請求項18記載の利用。
  - 21. 前記病気が白内障である、請求項18記載の利用。
  - 22. 前記病気が結膜炎である、請求項18記載の利用。

- 23. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法。
- 24. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR 4 と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度な親和力を有する有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法。
- 25. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR 4 と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度且つ選択的な親和性を有する有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法。
- 26. 哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して選択的に結合する有効な量の非ペプチド 起源のソマトスタチンレセ

プターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法

- 27. 前記病気が高眼内圧(IOP)、例えば緑内障である、請求項23~26のいずれか1項記載の方法。
- 28. 前記病気が深遠眼性感染症、例えば間質角膜炎、虹彩炎又は網膜炎である、請求項23~26のいずれか1項記載の方法。
  - 29. 前記病気が白内障である、請求項23~26のいずれか1項記載の方法。
  - 30. 前記病気が結膜炎である、請求項23~26のいずれか1項記載の方法。
- 31. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが次の一般式 I a 又は I b を有する、先の請求項のいずれか 1 項記載の方法:

又は

(式中、

mは2,3,4,5又は6であり、

nは1,2又は3であり、

pは1,2,3,4,5又は6であり、

R¹及びR³は独立して水素であるか、又はハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、アルコキシもしくはアリールにより任意的に置換されたC₁-。アルキルであり、

X L = S, = O, = NH, = NCOPh Z L = N (CN) C = N L

Aはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Bはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はア リールにより任意的に置換されたアリールであり、

Dはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はア リールにより任意的に置換されたアリール又はアミノである、

又はその医薬的に許容される塩)。

32. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが次の一般式 I a を有する請求項 31記載の方法:

(式中、

mは2,3,4,5又は6であり、

nは1,2又は3であり、

pは1,2,3,4,5又は6であり、

R¹及びR²は独立して水素であるか、又はハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたC

1-6アルキルであり、

X は = S , = O , = NH , = NCOPh Y は = N (CN) であり、

Aはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Bはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより任意的に置換されたアリールであり、

Dはハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はア リールにより任意的に置換されたアリール又はアミノである、

又はその医薬的に許容される塩)。

33. 前記 X が = S , = NH , = NCOPh 又は = N - CN 、好ましくは = S , = NH 又は = NCOPh である、請求項 31 又は 32 記載の方法。

34. 前記Aが任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより置換されたピリジニル、キノリニル、イソキノリニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリダジニル又はトリアジニルである、請求項31~33のいずれか1項記載の方法。

35. 前記 B が任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C,-。アルキル、C,-。アルコキシ又はアリールにより置換されたフェニル、ナフチル、キノリニル、イ

ソキノリニル、インドリル、チエニル、フラニル又はピリジニルである、請求項 31~34のいずれか 1 項記載の利用。

36. 前記Dが任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、 C<sub>1-6</sub>アルキル、 C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより置換されたアミノ、イミダソリル、ピリジニル、ピリミジニル、ピペリジニル、ピロリジニル、ピペラジニル、ピリジニルアミノ、ピリミジニルアミノ、

ピペリジニルアミノ、ピロリジニルアミノ、ピペラジニルアミノ、モルホリニル 、トリアゾリル、テトラゾリル、チアジアゾリル、イソキサゾリル又はオキサジ アゾリルである、請求項31~35のいずれか1項記載の利用。

37. 前記R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>が独立して水素又はC<sub>1-8</sub>アルキル、好ましくは水素又は メチルである、請求項31~36のいずれか1項記載の利用。

N 1 - [3 - (イミダソリー4 (5) - イル) プロピル] - N 2 - [3 - [N - (4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) - アミノ] プロピル] - S - メチルイソチオユレア又はそのヨウ素酸塩、二塩酸塩;

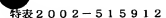
1-(3-(N-(5-プロモビリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル)アミノ)プロピル)-3-(3-(1H-イミダソリー4-イル)プロピル)チオユレア又はその二塩酸塩:

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(N-(ピリジニ-2-イル)アミノ)プロピル)チオユレア;

1 - (3 - (N - (4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニ - 2 - イル) アミノ) プロピル) - 3 - (3 - N, N - ジメチルアミノプロピル) チオユレア;

1 - (3 - (N - (4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニー2 -



イル) アミノ) プロピル) - 3 - (3 - (モルホリニ - 4 - イル) プロピル) チ オユレア;

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2ーイル)アミノ)プロピル)-3-(3-(イミダゾリー1-イル)プロピル)チオユレア又はその二塩酸塩;

1 - (4 - (N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ) プチル) - 3 - (3 - (イミダゾリー 1 - イル) プロピル) チオユレア;

1-(4-(N-(3,4-ジクロロベンジル)-N-(ピリジニー2-イル)アミノ)ブチル)-3-(3-(イミダゾリー<math>1-イル)プロピル)チオユレア:

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル) チオユレア;

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) ブチル)-3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル)チオコレア;

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2- イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(3-(1H-イミダゾリ-4- イル)プロピル)チオユレア;

1-(5-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)ペンチル)-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル)チオユレア;

 $1 - (4 - (N - (5 - \vec{J} \cup \vec{L} \cup \vec{L})) - (3)$ 

4-ジクロロベンジル) アミノ) ブチル) -3-(2-(1H-イミダソリ-4-1) エチル) チオユレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)エチル)-3-(2-(1H-イミダゾリー4-イル)エチル)チオユレア;

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-((ナフチー1-イル)メチル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル) チオユレア:

ベンジル) アミノ) プロピル) -3-(2-(ピリジ-2-イル) エチル) チオコレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(ピロリジニ-1-イル)プロピル)チオユレア;

1 - (4 - アミノブチル) - 3 - [3 - [N - (5 - プロモピリジー2 - イル)

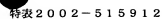
] - [N-(3, 4-ジクロロベンジル)] アミノプロピル] チオユレア;

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(4-(N-(ピリジニ-2-イル)) アミノ) プロピル) チオユレア;

 $1 - (2 - (N - (5 - \mathcal{I} \cup \mathcal{E} \cup \mathcal{I})) - (3, \mathcal{E} \cup \mathcal{E})$ 

4 - ジクロロベンジル) アミノ) エチル) - 3 - (3 - ジメチルアミノプロピル) チオコレア:

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(3-(ピロリジニ-1-イル) プロピル)チオユレア;



1 - (2 - (N - (5 - ニトロピリジニ - 2 - イル) - N - (3, 4 - ジクロロ ベンジル) アミノ) エチル) - 3 - (3 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロ ピル) チオコレア; 1- [3- [ ((4-ブロモベンジル) ピリジニー2-イル) アミノ] プロピル ] - 3 - [2 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロピル] グアニジン; 1-[3-[((4-ブロモベンジル)ピリジニ-2-イル)アミノ]プロピル ] - 3 - [2 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) エチル] グアニジン; 1-[3-[((4-ブロモベンジル)ピリダジニー2-イル)アミノ]プロピ ル] - 3 - [3 - (1 H - イミダゾリ - 4 - イル) プロピル] グアニジン; 1-[3-[((4-ブロモベンジル)ピリジニ-3-イル)アミノ]プロピル ] - 3 - [3 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) エチル] グアニジン; 1 - [3 - [N- (4 - プロモベンジル) - N- (ピリミジニー 2 - イル) アミ ノ ] プロピル ] - 3 - 〔 3 - ( 1 H - イミダソリー 4 - イル ) プロピル ] グアニ ジン: 1- [3- [N- (4-プロモベンジル) -N- (ピリジニー2-イル) アミノ ] プロピル] -3-[3-(イミダゾリー1-イル) プロピル] グアニジン; 1 - [3 - [N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 -イル) アミノ] プロピル] - 3 - [3 - [N - (ピリジニー2 - イル) アミノ] プロピル〕グアニジン; 1- [3- [N- (4-プロモベンジル) -N- (ピリジニー2-イル) アミノ ] プロピル] -3-[2-(ピリジニ-2-イル) エチル] グアニジン; 1 - [3 - [N - (4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ ] プロピル] - 3 - [3 - (モルホリニ-4-イル) プロピル] グアニジン; 1-メチル-1- (3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル] -3- [3- [ N- (4-ブロモベンジル) - N- (ピリジニ-2-イル) アミノ] プロピル] グアニジン; 1-ベンゾイル-2-[3-[((4-プロモベンジル) キノリー2-イル) ア ミノ] -プロピル] -3-〔3-(1H-イミダゾリ-4-イル)プロピル〕グ

アニジン;

 $1-(3-(N-(4-プロモーベンジル)-N-(キノリニー2-イル) アミノ)-プロピル<math>\}-3-(3-(1H-イミダソリ-4-イル) プロピル) グアニジン又はその三塩酸塩;又は$ 

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(キノリニー2-イル) アミノ] プロピル]-2-ベンゾイル-3-[3-(1H-イミダゾリー4-イル) プロピル] グアニジン

から前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドが選ばれる、請求項23~36又は37記載の方法。

39. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を経口、鼻、経皮、肺又は非経口投与のために処方する、請求項23~28のいずれか1項記載の方法。

40. 前記非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の有効量が 1 日当り約0.0001~約100

mg/kg体重、好ましくは 1 日当り約 0.001~約 50mg/kgである、請求項 23~29の いずれか 1 項記載の方法。

#### 【発明の詳細な説明】

目に関連する病気の処置のためのソマトスタチン作動因子及び拮抗因子の利用 発明の分野

本発明はヒトソマトスタチンレセプターサブタイプ、特にSSTR4への結合に関連する医学的疾患を処置するための組成物の調製のための化合物の利用に関する

#### 発明の背景

ソマトスタチン(ソマトスタチン放出阻害因子;SRIF)、即ち、もとはヒツジの視床下部から単離されたテトラデカペプチドは前葉下垂体からの成長ホルモンの放出を阻害する能力を基礎に(Brazeau、Pら、Science 179、77-79、1973)いくつかのその他の組織の中に存在することが示されている(Reichlin、S.、N. Engl. J. Med. Med. 309、1495-1501、1983及び同1556-1563を参照のこと)。ソマトスタチンはニューロン活性並びに内分泌及び外分泌のモジュレーターとしての幅広い機能を有するようである。様々なホルモン、例えば成長ホルモン、プロラクチン、グルカゴン、インスリン、ガストリン及び甲状腺刺激ホルモンの放出に対するこのペプチドの阻害効果が発表されている(Wass、J. A. Hの Endocrinology編、de Grott、L. J.、vol. 1、152-166、1989を参照のこと)。ソマトスタチンは2種類の重要な生物活性物質、即ち SRIF-14(SRIF)及びそのN末端において伸長した SRIFの同類、SRIF-28を有するペプチドの系統学的始祖多重遺伝子族に属すると考えるのが最良である。

SR1Fの調節機能は特異的な膜レセプターにより媒介される。 現在

、作動因子のみがSRIFレセプターの薬効を研究するために得られている。高親和力で飽和可能な結合部位が数多くの組織、例えば下垂体腺、脳及び膵臓において証明されている。この数年内で、5種類のソマトスタチンレセプター遺伝子のクローニング及び単離が様々な種(ヒト、ラット、マウス及びウシ)に関して報告されている。そのコードタンパク質の構造分析は、ソマトスタチンレセプタータンパク質(SST1-SST5)が7つの推定膜横断領域を有するGタンパク質複合化レセプターの超族に属する異なるレセプターサブファミリーであることを示した。

小環状ペプチドのペプチド骨格を $\beta$  – D – グルコーススカフォルド(Hirschmann, R. ら、J. Am. Chem. Soc. 115, 12550–12568, 1993)又はキシロフラノーススカフォルド (Papageorgiou, C. ら、Bioorg. Med. Chem. Lett. 2, 135–140, 1992)又はベンソジアゼピノンスカフォルド (Papageorgiou, C. & Borer, X., Bioorg. Med. Chem. Lett. 6, 267–272, 1996)で置換する非ペプチド構造の開発についての最近の研究は低いソマトスタチンレセプター親和力を示す。しかしながら、これらの構造は非選択的であり、 $\beta$  2 – アドレナリン作用レセプター及びタキキニンレセプターの双方に対して高い親和力を示す。

ソマトスタチンレセプター(SSTR 1 - 5)の分布はMoriらにより調べられており、そしてNeuroscience Letters 223(1997)185-188において開示されている。 彼らはSSTR 4 及びSSTR 2 が主にラットの目の中で、より詳しくは虹彩 – 毛様体及び網膜の中で発現されることを決定した。更に、in situハイブリダイゼーションは主として後虹彩上皮及び毛様体の中でのSSTR 4 の発現をした。Moriらはソマトスタチンが眼内圧(IOP)を下げ、そしてSSTR 4 に関するリガンドが坑緑内障薬として期待されうると述べている。

従って、SSTR 4 及び/又はSSTR 2 と称されているソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高い親和力及び/又は選択性を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドの有効な開発についての論文の報告はない。

本発明は、哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高い及び/又は選択的な親和性を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用に関する。かかる症状は高眼内圧(IOP)及び/又は深遠眼性感染症である。処置されうる病気は例えば緑内障、間質角膜炎、虹彩炎、網膜炎、白内障及び結膜炎でありうる。

### 発明の詳細な説明

発明の概要

従って、第一の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様

体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用に関する。

第二の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬の調製のためのSSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度の親和力を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用に関する。

第三の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩 - 毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のた

めの、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対する高度且つ 選択的な親和性を有する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又 はその医薬的に許容される塩の利用に関する。

第四の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置のための医薬品の調製のための、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して選択的に結合する非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩の利用に関する。

第五の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法に関する。

第六の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR4と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度な親和力を有する有害な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法に関する。

第七の観点において、本発明の哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害

な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR 4 と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して高度且つ選択的な親和性を有する有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法に関する。

第八の観点において、本発明は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩ー

毛様体の有害な症状に関わる病気の処置の方法であって、かかる処置を要する当該哺乳動物に、SSTR 4 と称されるソマトスタチンレセプタータンパク質に対して選択的に結合する有効な量の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る方法に関する。

本明細書を通じて、哺乳動物にはラット、ブタ、イヌ及びヒトが含まれることを意図する。

本明細書を通じて、網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害な症状に関わる病気を処置する方法には予防処置も含むことを意図する。

本発明の一の態様において、この病気は髙眼内圧(IOP)、例えば緑内障に関する。

本発明の別の態様において、この病気は深遠眼性感染症、例えば間質角膜炎、虹彩炎又は網膜炎に関する。

本発明の更なる態様において、この病気は白内障である。

本発明の更なる別の態様において、この病気は結膜炎である。

上記第五乃至第八の観点のいずれか一つの特定の態様において、当該非ペプチ ド起源のソマトスタチンレセプターリガンドは一般式 I a 又は I b を有する:

又は

(式中、

mは2, 3, 4, 5又は6であり、

nは1,2又は3であり、

pは1,2,3,4,5又は6であり、

R¹及びR²は互いに独立して水素であるか、又は任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、アルコキシもしくはアリールにより置換された Cı-。アルキルであり、

X d = S, = 0, = NH, = NCOPh X d = N (CN) であり、

Aは任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより置換されたアリールであり、

Bは任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールにより置換されたアリールであり、

Dは任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシもしくはアリールにより置換されたアリール又はアミノである)

又はその医薬的に許容される塩。

式 I a 又は I b の化合物は分害した形態のその任意の光学的異性体、純粋又は部分的に純粋な光学異性体、又はそのラセミ混合物を含んで成る。

式 I a の化合物の一の態様において、 X は = S , = NH , = NCOPh Y は = N - CN 、 Y ましくは = S , = NH Y は = NCOPh T ある。

式 I a 又は I b の化合物の別の態様において、A はピリジニル、例えばピリジニー 2 ーイル、ピリジニー 3 ーイル、キノリニル、例えばキノリー 2 ーイル、イソキノリニル、ピリミジニル、例えばピリミジニー 2 ーイル、ピラジニル、ピリダジニル、例えばピリダジニー 2 ーイル、又はトリアジニルであり、任意的に 1

個のハロゲン、例えば 5 - ブロモ、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、例えば 5 - ニ トロ、 C <sub>1 - 6</sub>アルキル、 C <sub>1 - 6</sub>アルコキシ又はアリールで置換されている。

好ましくは、Aはピリジニル又はキノリニルであり、任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールで置換されており、好ましくはピリジニル、又はプロモもしくはニトロで置換されたピリジニル、又はキノリニルである。

式 I a 又は I b の化合物の更なる態様において、 B はフェニル、ナフチル、例えばナフチー 1 ーイル又はナフチー 2 ーイル、キノリニル、イソキノリニル、インドリル、チェニル、フラニル又はピリジニルであり、任意的に 1 又は 2 個のハロゲン、例えば 4 ープロモもしくは 3 , 4 ージクロロ、アミノ、ヒドロキシ、C

好ましくはBはフェニル又はナフチルであり、任意的にハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、ニトロ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールで置換されており、好ましくはブロモもしくは2個のクロロで置換されたフェニル、又はナフチル、例えばナフチー1-イルである。

式 I a 又はII b の化合物の更なる態様において、 D はアミノ、イソダゾリル、 例えば 1 H - イミダゾリー 4 - イル又はイミダゾリー 1 - イル、ピリジニル、例 えばピリジニー 2 - イル、ピリミジニル

、ピペリジニル、ピロリジニル、例えばピロリジニー1ーイル、ピペラジニル、ピリジニルアミノ、ピリミジニルアミノ、ピペリジニルアミノ、ピロリジニルアミノ、ピロリジニルアミノ、ピペラジニルアミノ、モルホリニル、例えばモルホリニー4ーイル、トリアソリル、テトラソリル、チアジアソリル、イソキサソリル又はオキサジアソリルであり、任意的に1又は2個のハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルキル、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールで置換されている。好ましくはDはイミダソリル、モルホリニル、ピロリジニル、アミノ又はピリジニルアミノであり、任意的に1又は2個のハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、C<sub>1-6</sub>アルコキシ又はアリールで置換されており、好ましくはイミダゾリル、モルホリニル、ジメチルアミノ、ピロリジニル、ピリジニルアミノ、アミノ又はピリジニルであ

る。

式 I a 又は I b の化合物の更なる態様において、R,及びR,は互いに独立して水素、又はC,-。アルキル、好ましくは水素又はメチルである。

ヘテロアリール又はアリールはかかる置換基により任意の可能な環位置で置換 されていてよく、それは過度な労力抜きで当業者により認識されうる。

上記第五乃至第八の観点のいずれか一の特定の態様において、非ペプチド起源 のソマトスタチンレセプターリガンドは下記の群から選ばれる:

1-(3-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル)チオユレア

1-(3=(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダソリ-4-イル) プロピル) チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(N-ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) チオユレア

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル)-3-(3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル)+3

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル)-3-(3-(モルホリニ-4-イル)プロピル) チオユレア

1-(4-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニ-2-イル) アミノ) ブチル)-3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル) チオユレア

1-(4-(N-(3,4-ジクロロベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) ブチル) -3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル) チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(イミダゾリー<math>1-イル)プロピル)チオユレア

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(3-(イミダゾリー<math>1-イル)プロピル)チオコレア

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) -3-(4-(N-(ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) チオコレア

1 = (4 - (N - (5 - プロモピリジニー 2 - イル) - N - (3, 4 - ジクロロベンジル) アミノ) プチル) - 3 - (3 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロピル) チオユレア

1-(5-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)ペンチル)-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル)プロピル)チオユレア

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2- イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プチル)-3-(2-(1H-イミダゾリ-4- イル)エチル)チオコレア

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(2-(1H-イミダゾリ-4-イル) エチル) チオユレア

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-((ナフチル-1- イル) メチル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(-H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオユレア

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(3-(ピリジニ-1-イル) プロピル)チオユレア

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(3-(ジメチルアミノプロピル) チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(4-(N-(ピリジニ-2-イル)) アミノ) プロピル) チオユレア

1-(4-r ミノブチル) - 3-[3-[N-(5-プロモピリジー2-イル)] -[N-(3, 4-ジクロロベンジル)] rミノプロピル] -チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(ピロリジニ-1-イル) プロピル) チオユレア

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(2-(ピリジ-2-イル)エチル)チオユレア

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー 2-イル) アミノ] プロピル] <math>-3-[2-(1H-イミダソリ-4-イル) プロピル] グアニジン

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー 2-イル) アミノ] プロピル] -3-[2-(1H-イミダソリー4-イル) エチル] グアニジン

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリダジニー2-イル) アミノ] プロピル] <math>-3-[3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル] グアニジン

1 - [3 - [N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニ - 3 - イル) アミノ

] プロピル] - 3 - [3 - (1 H - イミダソリー 4 - イル) エチル] グアニジン

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリミジニー <math>2-(1)アミノ] プロピル]-3-[2-(1) Hーイミダゾリー 4-(1) エチル] グアニジン

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル)アミノ
 ] プロピル] -3-[3-(イミダゾリー1-イル)プロピル)チオユレア

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ] プロピル] <math>-3-[3-[N-(ピリジニ-2-イル) アミノ] プロピル] グアニジン

1 - [3 - [N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ ] プロピル] -3 - [2 - (ピリジニ - 2 - イル) エチル] グアニジン

1-メチル-1- (3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル)-3- [3- [N- (4-プロモベンジル)-N- (ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル] グアニジン

1-[3-[N-(4-プロモベンジル)-N-(キノリー2-イル) アミノ]プロピル]-2-ベンソイル-3-[3-(1H-イミダゾリー4-イル) プロピル] グアニジン

 $N \ 1 - \{3 - (イミダソリー4 (5) - イル) プロピル\} - N \ 2 - \{3 - \{N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) - アミノ\} プロピル\} - S - メチルイソチオユレア$ 

上記第五乃至第八の観点のいずれか一の更なる態様において、非ペプチド起源 の当該ソマトスタチンレセプターリガンドは作動因子である。

上記第五乃至第八の観点のいずれか一の更なる別の態様において、非ペプチド 起源の当該ソマトスタチンレセプターリガンドは拮抗因子である。

本発明の非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンドはソマトスタチン作動因子又は拮抗因子の生物学的効果を媒介するために利用できうる。式Ia 又はIbの化合物は向上した生物有用性を発揮するものと予想され、なぜならこれはタンパク質分解による切断に感受性なアミド結合を含まないからである。公知のソマトスタチン作動因子及び拮抗因子との対比における本発明の化合物のタンパク質分解に対する増強した耐久性とサイズの小ささとの組合せは有益な特性、例えば従事技術において提唱されていた化合物と比べての向上した経口吸収率、向上した生物半減期、免疫原性の欠如、及び血液一脳バリヤーを横断する能力を有するものと予測される。 式 I a 又は I b の化合物は医薬、治療及び診断技術の開発のために有用であると信じられている。従って、本発明は更に哺乳動物に医薬的に有効な量の 1 又は複数種の本発明の化合物を投与すること

によって哺乳動物の予防又は治療的応答を供与するための方法も提供する。好適な態様に従うと、本発明は有効量の1又は複数種の本発明の化合物を投与することによって哺乳動物のソマトスタチンレセプターの活性を調節することによりかかる応答を供与するための方法を提供する。

上記の構造式及び本明細書を通じて、下記の用語は記述の意味を有する:

上記のC<sub>1-6</sub>アルキル基は、線形、枝分れ、又は環状形態の表示の長さのアルキル基を挙げているつもりである。線形アルキルの例はメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル及びヘキシルである。枝分れアルキルの例はイソプロピル、sec-ブチル、tert-ブチル、イソペンチル及びイソヘキシルである。環式アルキルの例はC<sub>3</sub>-C<sub>6</sub>シクロアルキル、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル及びシクロヘキシルである。

アルコキシ基、好ましくは上記の C<sub>1-6</sub>-アルコキシは線形、枝分れ、又は環式形態の表示の長さのアルコキシ基を挙げているつもりである。線形アルコキシの例はメトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペントキシ及びヘキソキシである。枝分れアルコキシの例はイソプロポキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシ、イソペントキシ及びイソヘキソキシである。環式アルコキシの例は C<sub>1-6</sub>シクロアルコキシ、例えばシクロプロピルオキシ、シクロペンチルオキシ及びシクロヘキシルオキシである。

本明細書において、「アリール」なる語には芳香環、例えばフェニル、ナフチル、チエニル、フリル、フラニル、ピリジニル、ピリジル、1Hーテトラソリー5ーイル、チアゾリル、イミダソリル、イソキノリニル、インドリル、イソインドリル、ピペリジニル、ピペラジニル、ピリダジニル、ピリミジニル、チアジアソリル、ピラ

ソリル、オキサジアソル、オキサソリル、イソキサソリル、チオフェネイル、キ

ノリニル、ピラジニル、トリアジニル、トリアゾリル、テトラゾリル又はイソチアソリルであって、任意的に1又は複数個のハロゲン、アミノ、ヒドロキシ、カルボン酸、カルボン酸アミド、ニトリル、アルデヒド、ニトロ、トリハロゲノメチル、C1-6アルキルケトン、C1-6アルキル、C1-6アルコキシ又はアリールにより置換されているものから成る群より選はれる炭素環及び複素環式芳香環が挙げられる。

「ハロゲン」なる語はクロロ (C1)、フルオロ (F)、プロモ (Br) 及びヨード (I) を含む。

本発明の化合物は1又は複数の非対称中心を有していてよく、そして分割状の ステレオアイソマー、純粋又は部分的に純粋なステレオアイソマー、又はそのラ セミ混合物は本発明の範囲に含まれる。

### 一般法A

反応スキーム I:

式Ia又はIbの化合物は反応スキームIに示している通り、アリールハロゲニド1で出発し、それを適当な溶媒、例えばピリジンの中で窒素雰囲気下で還流しながら適当な時間ジアミノアルキル2と反応させることにより調製されうる。 過剰のジアミノアルキル及び溶媒は真空除去してよく、そして非極性溶媒、例えばテトラヒドロフランを添加してジアミノアルキル塩を沈殿させてよい。中間体 3 は当業界公知の方法による蒸留又はクロマトグラフィーにより得られうる。

中間体3は塩基、例えば水素化ナトリウムによる当業界公知の条件下での処理の後にアリールアルキルハロゲニド4aでアルキル化して、1,1ージ置換化第一アミン5にしてよい。次いで5をテトラヒドロフラン又はエタノールの如き溶媒の中で、スキーム2に示すように調製したイソチオシアネート6と反応させ、一夜撹拌し、そして真空濃縮して租生成物7aを供してよい。このイソチオシアネートは当業界において発表されている方法に従って保護及び脱保護できうる(例えば、T.W. Greene, Protective Groups in Organic Synthesis、第2版、John Willey and Sons, New York, 1991)。この租生成物7aは当業者に公知の方法、例えばクロマトグラフィーにより精製し、一般式Iaの化合物である最終生成物7aを得ることができる。塩基、例えば水素化ナトリウム及びアルキルハライド4bの存在下で、一般式Ibの化合物である化合物7bが得られうる。

反応スキームII:

$$H_2N$$
 $(CH_2)_{\mathfrak{Q}}$ 
 $D$ 
 $CC, CS_2, THF$ 
 $S=C=N$ 
 $(CH_2)_{\mathfrak{Q}}$ 
 $CH_2$ 

スキームIに記載のイソチオシアネート6は適当に保護された第

ーアミン8から、テトラヒドロフラン及び二硫化炭素の如き溶媒の中で、ジシクロヘキシルカルボジイミドの如き試薬又は論文で公知のその他のカップリング試薬の存在下で低温条件下で調製されうる。この混合物を一夜撹拌し、そして溶媒を除去し、そしてその残渣をエーテルを伴って粉砕してジシクロヘキシルチオコレアを除去してよい。残留生成物は当業者に公知の技術を利用して真空蒸留又はクロマトグラフィーにかけ、イソチオシアネート6にしてよい。

# 一般法B

反応スキームIII:

式 I a の化合物は反応スキーム IIIIに示すように、反応スキーム I に記載の通りにして調製した適当なアミン 5 と、R'がベンゾイル(ーCOPh)又はニトリル(ーCN)であり、そしてR'がチオメトキシ(ーSCH<sub>3</sub>)、フェノキシ(ーOPh)又はクロリド(ーC1)でありうる活性化イミン 8 とで、適当な溶媒、例えばジメチルホルムアミド又はテトラヒドロフランの中で適温にて、適当な時間、中間体 9 を供するようにして調製できうる。中間体 9 は更にアミン 2 と、適当な溶媒、例えばピリジンの中で、触媒、例えば銀塩(例えば AgNO<sub>3</sub>)を伴って、又は伴わないで、適温で、一般式 I a の化合物である生成物 10を生成するのに適当な時間反応させてよい。

化合物10(式中、R<sup>3</sup>は活性化性基、例えばベンゾイル又はニトリルである)を1.5Mの水性塩化水素で適当な時間適温で処理すると、一般式 I a の化合物である化合物10(式中、R<sup>3</sup>は水素である)が生成されうる。

反応スキーム111の中間体は当業界において発表されている方法に従って保護 及び脱保護されうる(例えば、T.W. Greene, Protective Groups in Organic Sy nthesis、第2版、John Willey and Sons, New York, 1991)。

このようにして得られたグアニジン誘導体及びその塩は当業者に公知の方法により単離及び精製されうる。

# 薬 効

本発明の化合物は真核細胞系において恒久的に発現されるソマトスタチンレセ プターサブタイプに選択的且つ効率的に結合する範囲で好適とされる。化合物が レセプターに結合する程度はその結合親和力としてわかることが知られているであろう。化合物の親和力は一般に、当該化合物がそのレセプターに既に結合している別の化合物を50%追い出すことのできる阻害機度として表示される(ICs。)。ソマトスタチンレセプターでのリガンド結合試験の場合、レセプターにて追い出される化合物は放射活性作動因子、例えば「2s I - Tyr'' - SRIF-14とする。本発明に従えば、化合物が少なくとも一種の哺乳動物において臨床的に有効なICs。を保有しているのが好ましい。即ち、それは放射能ラベルされた作動因子のソマトスタチンレセプターに対する結合を阻害しながら、哺乳動物の最小限の許容されない副作用を及ぼすほどに低いICs。を保有すべきである。理解されるであろうように、臨床的に有効な濃度は様々な要因、例えば試験化合物の薬動力学的特性及び安全性に依存して変わり、それ故各化合物及び各要因について経験的に決定せねばならない。一般に

、本発明の化合物の効能は可能な限り高いことが所望され、天然ソマトスタチン以上であることが好ましい。ソマトスタチンレセプターにおいて放射能ラベルした作動因子を追い出す化合物は作動因子又は拮抗因子の2つのクラスのいずれかに属しうる。単純なリガンド結合試験はこれら2つのクラスを区別しないであろう。5種類のソマトスタチンレセプターサブタイプ(即ち、SSTR1, SSTR2, SSTR3, SSTR4及びSSTR5)全てがGタンパク質サブユニットGiを介してアデニルシクラーゼの活性を阻害することが示されている(Patel, Y.C. ら、Biochem. Biophys. Res Commun., 198:605-612, 1994)。フォスコリンによるアデニリルシクラーゼの直接活性化を介し、ソマトスタチン作動因子の阻害作用は利用できうる。サイクリックAMP蓄積に対するSRIFの阻害作用を特異的に反転させる化合物をソマトスタチンレセプター拮抗因子と呼ぶ。

当業者は多種多様な予防、診断及び治療的処置が本発明の化合物及び組成物から、ソマトスタチンレセプターでの作動性又は拮抗性により得られることを理解するであろう。例えば、有効な量の本発明の化合物を投与することにより、予防又は治療的応答がヒト又はその他のタイプの哺乳動物において供与されうる。処置(予防又は治療)すべき病気は哺乳動物の網膜及び/又は虹彩-毛様体の有害

な症状が伴うことがあり、かかる症状は高眼内圧 (10P)又は深遠眼性感染症でありうる。処置すべき病気は例えば緑内障、間質角膜炎、虹彩炎、網膜炎、白内障 又は結膜炎である。予防又は治療的応答の供与には所望の反応の開始又は増強、 並びに所望されない応答の抑止又は抑制が含まれる。

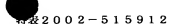
明らかな通り、本発明はソマトスタチンレセプターに有効且つ選択的に結合する様々な化合物を提供する。これらの化合物は様々な無機及び有機塩と医薬的に許容される塩を形成することができ、そ

してかかる塩も本発明の範囲に属する。かかる塩の例には、アセテート、アジペート、ベンゾエート、ベンゼンスルホネート、ピスルフェート、ブチレート、シトレート、カンホレート、カンホルスルホネート、エタンスルホネート、フマレート、ヘミスルフェート、ヘプタノエート、ヘキサノエート、塩酸塩、臭素酸塩、ヨウ素酸塩、ラクテート、マレエート、メタンスルホネート、2ーナフタレンスルホネート、ニトレート、オキサレート、パモエート、パースルフェート、ピバレート、プロピオネート、スクシネート、スルフェート、タルテート、トシレート及びウンデカノエートが挙げられる。このような塩は慣用の手段、例えば遊離塩基形態の当該生成物を当量以上の適当な酸と、当該塩が不溶性である溶媒又は媒質の中で、又は水の如き後に真空もしくは凍結乾燥により除去する溶媒の中で反応させることにより生成されうる。このような塩は当該塩の陰イオンを適当なイオン交換樹脂上の別の陰イオンと交換することによっても生成されうる。

別の観点において、本発明は活性成分として一般式Ia又はIb化合物又は医薬的に許容される塩を、医薬的に許容される担体又は希釈剤と一緒に含んで成る医薬組成物に関する。

本発明の化合物を含む医薬組成物は例えばRemington's Pharmaceutical Science, 1985に記載の慣用の技術により調製されうる。この組成物は慣用の形態、例えばカプセル、錠剤、エアゾール、溶液、懸濁物又は局所塗布物であってよい。

採用する医薬担体又は希釈剤は慣用の固体又は液体担体でありうる。固体担体の例はラクトース、テラアルバ、スクロース、シクロデキストリン、タルク、ゼ



ラチン、アガー、ペクチン、アカシア、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸又はセルロースの低級アルキルエーテルである。液体担体の例はシロップ、ピーナッツ油、

オリーブ油、リン脂質、脂肪酸、脂肪酸アミン、ポリオキシエチレン又は水である。

同様に、担体又は希釈剤には当業界公知の任意の徐放性物質、例えばグリセリルモノステアレート又はグリセリルジステアレートを、単独で、又はワックスとの混合で含みうる。

経口投与のために固体担体を用いるなら、その製剤は錠剤化する、粉末もしくはペレット状で硬質ゼラチンカプセルの中に詰める、又はトローチもしくはロゼンジの形態にしてよい。固体担体の量は様々でありうるが、通常は約25mg~約1gであろう。液体担体を利用するなら、製剤はシロップ、エマルション、軟質ゼラチンカプセル又は無菌性注射用溶液、例えば水性又は非水性液体懸濁物又は溶液であってよい。

慣用の錠剤化技術により調製し得る典型的な錠剤は以下を含みうる:

### コア:

活性化合物(遊離化合物又はその塩)	100 m g
コロイド状二酸化珪素 (Aerosil)	1.5 mg
微結晶セルロース (Avicel)	70 m g
改良セルロースゴム (Ac-Di-Sol)	7.5mg
ステアリン酸マグネシウム	

### コーティング:

HPMC 約9mg

\*Mywacett 9-40T 約0.9mg

・フィルムコーティングのための可塑剤として用いるアシル化モノグリセリド

経鼻投与のためには、当該製剤はエアゾル服用のための液体担体、特に水性担体の中に溶解又は懸濁された式 I a 又は I b の化合物

を含みうる。当該担体は添加剤、例えば可溶化剤、例えばプロピレングリコール 、界面活性剤、吸収増進剤、例えばレシチン(ホスファチジルコリン)又はシクロデキストリン、又は保存剤、例えばパラベンを含みうる。

一般に、本発明の化合物は単位投与当り50~200gの活性成分を医薬的に許容される担体と一緒に含んで成る単位投与形態の中に分注する。

本発明に係る化合物の用量は患者、例えばヒトに薬剤として投与するとき、一回の投与当り適当には 1 ~ 500mg/日、例えば約100mgとする。

一般式 I a 又は式 I b の化合物はヒトソマトスタチンレセプターに結合する能力を保有することが証明された。従って、この化合物は高度なソマトスタチンレセプター親和力を要する症状の処置に利用されうる。

かくして、特定の観点において、本発明はソマトスタチンレセプターに結合するための医薬組成物に関連し、当該組成物は活性成分として、一般式 I a 又は I b の化合物又はその医薬的に許容される塩を医薬的に許容される担体又は希釈剤と一緒に含んで成る。

更なる観点において、本発明はソマトスタチンレセプターに結合する方法に関連し、この方法はそれを要する被検体に有効量の一般式 I a 又は式 I b の化合物 又はその医薬的に許容される塩を投与することを含んで成る。

更なる別の観点において、本発明は一般式 I a 又は式 I b の化合物又はその医薬的に許容される塩のソマトスタチンレセプターに結合するための医薬品の調製のための利用に関する。

当業者は多種多様な予防、診断及び治療的処置が本発明の合成化合物及び組成物から、それらの成分と、天然のSRIF又はSRIF-28と

の競合、即ち、作動性又は拮抗性に大部分基づき、得られることを理解するであろう。例えば、有効量の本発明の化合物を投与することにより、予防又は治療的応答がヒト又はいくつかのその他のタイプの哺乳動物において供与されうる。好適な応答は、ソマトスタチンレセプターサブタイプSSTR4の活性の調節、即ち、増強、低下又は改変により供与される。予防又は治療的応答の供与には所望の応答の開始もしくは増強、並びに所望されない応答の抑止もしくは抑制が挙げられ

る。

式Ia又はIbの化合物は医薬的に許容される酸付加塩として、又は適宜、アルカリ金属もしくはアルカリ土類金属、又は低級アルキルアンモニウム塩として 投与してよい。かかる塩形態は遊離塩基形態とほぼ同程度の活性を発揮するもの と信じられている。

任意的に本発明の医薬的組成物は式 I a 又は式 I b の化合物と、別の活性を示す 1 又は複数種の化合物、例えば抗生物質又はその他の薬理学的に活性な物質との組合せを含んで成ってよい。

投与のルートは当該活性化合物を適当又は所望の作用部位にまで効率的に運ぶ 任意のルート、例えば経口、鼻、肺、経皮又は非経ロルートであってよく、経口 ルートが好ましい。

### 実施例:

式 I a 又は I b の化合物並びにそれらを含む製剤を調製するための方法を下記の実施例において更に例示するが、これらに限定されるものではない。

当該化合物の構造は元素分析 (MA)、核磁気共鳴 (NMR)又は質量スペクトル (MS)により確認する。NMRシフト (d)は百万分率 (ppm)で表示し、そして特定ピークのみを示す。 m. p. は融点であり、そして℃で示し、補正はしていない。カラムクロマトグラフィーは

W.C. Stillら、J. Org. Chem. 1978, 43, 2923-2925に記載の技術を利用し、Merckシリカゲル60 (Art 9385) で実施した。出発材料として用いた化合物は既知の化合物か、又は周知の方法により容易に調製できる化合物である。

# 略語:

TLC: 薄層クロマトグラフィー

DMSO: ジメチルスルホキシド

min:分

h:時間

HPLC-分析:

方法A:

RP-HPLC分析を254nmでのUV検出及びLichrosorp RP-18 5 mMカラムを用い、1 ml/分で溶出させて実施した。このカラムは 4 Mの硫酸でpH2.5に調整した 0.1 Mの硫酸アンモニウムから成るパッファー中の20%のアセトニトリルで平衡にし、同パッファー中の30分かけて20%から80%に至るアセトニトリルの勾配により溶出させた。次いで勾配を5分かけて100%のアセトニトリルにまで延長し、続いて100%のアセトニトリルで6分間かけてイソクラチック溶出させた。

SST1, SST2, SST3, SST4及びSST5から選ばれるソマトスタチンレセプタータンパク質に対する本発明に係る非ペプチド起源のソマトスタチンレセプターリガンド(式 I a 又は I b に包含される化合物を含む)の親和力は下記のアッセイを利用して決定できうる。当業者は 1 又は複数種の SSTレセプターサブタイプ 1 ~ 5 に対する親和性を有する特定のリガンドをスクリーニングするためにどのような調整/改良を図ればよいか認識しているであろう。更に、当該リガ

ンドを発見するために大規模な化合物ライブラリーをスクリーニングするため、 当業者に公知の慣用の技術(例えば、Amersham(商標)SPA Techrology)をこの アッセイを改良するために利用してよい。当該リガンドを提供するための一の方 法は、当業者周知の慣用の技術(例えば、Combinatorial chemistry in the disc overy and development of drugs. Doyle, P.M., Journal Of Chemical Technol ogy And Biotechnology (1995) Vol. 64, 317-24)を利用して非ペプチド起源の 化合物ライブラリーを用意し、そしてかかるリガンドを任意的に改良を伴った下 記のアッセイを利用してスクリーニングし、これにより本発明に係るソマトスタ チンレセプターリガンドを提供することにある。

### SSTレセプターサブタイプを発現する細胞系:

生物学的アッセイ

BHK細胞(tk-ts13, ATCC CRL#1632)及びHEK293細胞(ATCC CRL#1573)を 1 %のペニシリン/ストレプトマイシン、10%の胎児牛血清及び 1 %のClutamax (商標)を含むダルベッコ改良イーグル培地 (DMEM) の中で組織培養皿の中で20~40%の集密度にまで増殖させた。トランスフェクションの前に、細胞をカルシウム無含有PBSで 2 回洗い、しかる後 20m1の無血清 DMEMを細胞に加えた。

トランスフェクションは公知の通りに実施した(製品説明書: Lipofectamin, Gibco RBL Cat No. 18324-012)。簡単には、哺乳動物発現ベクターpcDNA3 (Invitrogen) に挿入したSSTレセプターサブタイプをコードするcDNA 10μgを300μ1の無菌水に希釈した。30μgのLipofectaminを300μ1の無菌水に希釈した。cDNA及びLipofectamin溶液を混合し、そして室温で15分放置した。このLipofectamin/cDNA混合物をプレートを軽くゆらしながら細胞(SST2についてはHEK293細胞、その他のレセプターサブタイプについてはBHK)を滴下した。次いでこの細胞を16~24時間インキュベーションし

#### 結合アッセイ:

個々のSSTレセプターサブタイプを発現する細胞をバッファー(50mMのトリスーHC1(pH7.4),1 mMのEGTA,5 mMのMgCl₂)の中に再懸濁し、そしてホモジナイズした。膜をバッファー中で2回、ホモジナイゼーション及び遠心分離により洗った。最終膜ペレットをバッファーの中で125μg/mlのタンパク質濃度で再懸濁した。75pM¹²⁵ I − Tyr¹¹ − SR]F(Amersham,1M−161)を利用する結合アッセイをminisorbポリプロピレンチューブの中で250μlの容量で二重に行った。このアッセイはレセプターサブタイプに依存して30~37℃で30~90minインキュベーションした。結合は0.5%のポリエチレンイミン及び0.1%のBSAに4hr予備浸漬しておいたWhatman GF/Bガラスフィルターによる濾過により停止させた。フィルターを氷冷した0.9%食塩水5mlで3回洗い、そしてPackard Cobra II Gamma Counterでカウントした。

#### 機能アッセイ:

ヒトSSTレセプターを発現する細胞を24穴組織培養マルチディッシュに200,000 細胞/ウェルで播種し、そして16~20時間増殖させた。その培地を除去し、そして1) 1 mMの3-イソブチル-1-メチルキサンチン (IBMX)、2)10μ Mのフォルスコリン又は培地、及び3)培地、SR1F,SST類似体又は化合物の添加され た新鮮なDMEM培地を加えた。プレートを37℃で15~30minインキュペーションし、反応培地を除去し、そして細胞を0.1Mの水酸化ナトリウムで溶解させた。0.1 Mの塩酸による中和の後、Amersham SPA RIA (RPA538) を利用するcAMP決定のためにアリコートを取り出した。

# 実施例1

1-3-(N-4-プロモベンジル) -N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) -3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル) プロピルチオユレア二塩酸塩

窒素雰囲気下に保ったドライピリジン(75ml)中のプロパンー1、 3-ジアミン(310ml、3.63mol)の溶液に 2-プロモピリジン(70ml、<math>0.73mol)を加えた。この反応混合物を還流しながら 18h加熱し、冷却し、そして揮発物を真空エバポレーションした。その残渣にテトラヒドロフラン(11)を加え、そして沈殿物を濾過除去し、そしてテトラヒドロフラン(0.51)で洗った。その溶媒を真空エバポレーションし、そしてその残渣を $95\sim97$ ℃及び  $2\times10^{-2}$  mbarでの蒸留により精製し、83.37g(76%)の N-(ピリジンー 2-4ル)プロパンー 1、3-ジアミンを得た。

<sup>1</sup>H NMR (200 MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) d 1.20 (bs. 2H, NH<sub>2</sub>), 1.74 (p, 2H), 2.82 (t, 2H), 3.34 (q, 2H, CH<sub>2</sub>-NH), 4.86 (bs. 1H, NH), 6.3 (dt, 1H), 6.51 (ddd, 1H), 7.37 (ddd, 1H), 8.04 (ddd, 1H)<sub>o</sub>

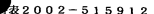
ドライジメチルスルホキシド(250ml)中の水素化ナトリウム (5.86g、鉱物油中の60%) の分散物、0.1415mol)の混合物にドライジメチルスルホキシド (50ml

)中のN- (ピリジン-2-イル) プロパン-1, 3-ジアミン(20g, 0.1323m ol)の溶液を室温において窒素雰囲気下でゆっくりと加えた。その反応混合物をガスの発生が

止まるまで撹拌した。ドライジメチルスルホキシド(100ml)中の4ープロモベンジルプロミド(36.09g, 0.1415mol)の溶液を室温でゆっくりと加えた。この反応混合物を室温で48h 撹拌した。その反応混合物を氷水(500ml)に注ぎ、そして酢酸エチルで抽出した(3×250ml)。合わせた有機抽出物を水で洗い(3×150ml)、乾かし(MgSO4)、濾過し、そして真空エバポレーションした。その残渣(40.56g)をnーへプタン(30ml)で洗い、36.77gの粗Nー(4ープロモベンジル)ーNー(ピリジニー2ーイル)プロパンー1,3ージアミンを得た。20gの粗生成物をシリカゲル(900ml)でのカラムクロマトグラフィーにより溶出剤としてジクロロメタン/メタノール/トリエチルアミン9:0.5:0.5を用いて精製し、13.75g(70%)のNー(4ープロモベンジル)ーNー(ピリジニー2ーイル)プロパンー1,3ージアミンを油として得た。

'H NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.64 (s, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.74 (t, 2H), 2 .72 (t, 2H), 3.60 (t, 2H, CH<sub>2</sub>-N), 4.67 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 6.41 (d, 1H), 6.53 (dd, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.33-7.41 (m, 3H), 8.

ドライテトラヒドロフラン (20m1) 中の N, N - ジシクロヘキシルカルボジイミド (2.08g, 10mmol) の溶液に、ドライテトラヒドロフラン (20m1) 中の N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) プロパンー 1, 3 - ジアミン (3.20g, 10mmol) 及び二硫化炭素 (4.3ml, 70mmol)の溶液を - 10℃において窒素雰囲気下でゆっくりと加えた。この混合物を - 10℃で 3 h 及び室温で 48 h 撹拌した。この反応混合物を濾過し、そしてその溶媒を真空エバポレーションした。その残渣 (5.29g) をジエチルエーテルで抽出し (3×20ml) 、そして合わせた有機抽出物を真空エバポレーションし、3.2g (88%) の N - (4 - ブロモベンジル) - N - (3 - イ



ソチオシアナトプロピル) - N - (ピリジニ-2-イル) アミンを油として得た

TLC:  $R_1 = 0.72$  (SiO<sub>2</sub>; 酢酸エチル/ $n - \wedge$ プタン=1:1)。

<sup>1</sup>H NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 2.00 (q, 2H), 3.57 (t, 2H), 3.68 (t, 2H), 4.66 (s, 2H), 6.41 (d, 1H), 6.58 (dd, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.35-7.43 (m, 3H), 8.15 (dd, 1H).

N- (4-プロモベンジル) -N- (3-イソチオシアナトプロピル) -N- (ピリジニー2-イル) アミン (1g, 2.76mmol) 及び3- (1-トリフェニルメチルイミダソルー4-イル) プロピルアミン(1.014g, 2.76mmol)をクロロホルム (10ml) に溶かし、そして4hで湿流した。その溶媒を真空エバポレーションし、そしてその残渣 (3.09g) をシリカゲル(400ml)でのカラムクロマトグラフィーにより、溶出剤として酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン9:0.5:0.5を用いて精製し、1.59g (80%) の純粋な1-[3-(1-トリフェニルメチルイミダソリー4-イル) プロピル] -3-[3-[N-(4-プロモベンジル) -N-(ピリジニー2-イル) アミノ] プロピル] チオユレアを得た。TLC: R<sub>1</sub>=0.59(SiO<sub>2</sub>; 酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン=9:0.5:0.5)。

'H NMR (200 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.90 (m, 6H), 2.62 (t, 2H), 3.44-3
.68 (m, 6H), 4.55 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 6.33 (d, 1H), 6.49 (dd, 1H), 6.56 (s, 1H), 6.98-7.11 (m, 9H), 7.30-7.39 (m, 11H), 8.0
6 (d, 1H) o

エタノール (50ml) 中の上記チオユレア (1.59g, 2.215mmol)の溶液に 1 Nの塩酸 (16ml) を加え、そしてその反応混合物を 50℃で 10 h 加熱した。冷却した反応混合物をジエチルエーテル (3 × 30ml) で洗い、そして水性相を真空エバポレーションした。その残渣を

無水エタノールで押出し(3×20ml)、そして真空エバポレーションし、次いで 真空乾燥して1.23g(99%)の表題の化合物を非晶粉末として得た。



'H NMR (200 MHz, MeOD-d<sub>3</sub>) d 2.0 (m, 4H), 2.77 (t, 2H), 3.57 (m, 4H), 3.76 (t, 2H), 4.90 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 6.99 (t, 1H), 7.19 (d, 2H), 7.26 (d, 1H), 7.36 (s, 1H), 7.50 (d, 2H), 7.94 (d, 1H), 8.02 (dd, 1H), 8.78 (d, 1H)<sub>o</sub>

#### 実施例2

1-3-(N-4-プロモベンジル)-N-(ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(モルホリニ-4-イル) プロピル) チオユレア

クロロホルム (40ml) 中の N ー (4 ープロモベンジル) ー N ー (ピリジニー 2 ーイル) プロパンー 1 , 3 ージアミン(1.0g , 3.123mmol)の溶液に 3 ーモルホリノプロピルイソチオシアネート (593mg , 3.123mmol) を加え、そしてこの反応混合物を還流温度で 20 h 撹拌した。この反応混合物に 10滴の 3 ーモルホリノプロピルイソチオシアネートを加え、そしてその反応混合物を更に 4 h 凝流温度で撹拌した。その揮発物を真空エバポレーションし、そしてその残渣(2.05g)を酢酸エチル (20ml) に溶解し、そして室温で一夜放置した。その残渣を濾過除去し、そして酢酸エチルで洗い、乾燥させ、1.20g (76%) の表題の化合物を固体として得た。

TLC:  $R_1 = 0.39$  (SiO<sub>2</sub>; 酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン=90:5:5)

M.p. 121-123℃

HPLC保持時間 = 6.68分 (5 mM C18 4×250mmカラム、25%のアセトニトリル/0.1 Nの水性硫酸アンモニウム、pH = 2.5、室温にて溶出)。

'H NMR (200 MHz, CDCl<sub>2</sub>) d 1.84 (m, 4H), 2.49 (m, 6H), 3.53 (m, 4H), 3.71 (m, 6H), 4.56 (s. 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 6.36 (d. 1H), 6.57 (m, 1H), 7.04 (d. 1H), 7.22 (bs. 1H), 7.32-7.45 (m, 3H), 7.91 (bs. 1H), 8.15 (d. 1H) o

## 実施例3

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-N, N-ジメチルアミノプロピル) チオユレア

クロロホルム (40ml) 中の N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) プロパン-1, 3 - ジアミン(1.0g, 3.123mmol)の溶液に3 - (ジメチルアミノ) プロピルイソチオシアネート (460mg, 3.123mmol) を加え、そしてこの反応混合物を選流温度で5 h 撹拌した。その揮発物を真空エパポレーションし、そしてその残渣 (1.69g) をシリカゲル(180ml)でのカラムクロマトグラフィーにより、溶出剤として酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミ

ン7:2.5:0.5を用いて精製し、シロップ(1.41g)を得、それをn-ヘプタンから結晶化させ、1.23g(85%)の表題の化合物を固体として得た。

TLC: R:=0.39 (SiO:; 酢酸エチル/メタノール/トリエチルアミン=70:25:5)

M.p. 79-81℃

HPLC保持時間 = 6.09分 (5 mM C18 4×250mmカラム、25%のアセトニトリル/0.1 Nの水性硫酸アンモニウム、pH = 2.5、室温で溶出)。 <sup>1</sup>H NMR (400 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.72 (p, 2H), 1.84 (p, 2H), 2.19 (s, 6H), 2.40 (t, 2H), 3.48 (bs, 4H), 3.68 (t, 2H), 4.59 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 6.37 (d, 1H), 6.56 (dd, 1H), 7.04 (d, 2H), 7.38 (m, 3H), 8.17 (bd, 1H) °

#### 実施例4

窒素雰囲気下に保ったドライピリジン (25ml) 中のプロパンー 1, 3 - ジアミン (65.1ml, 0.764mol) の溶液に 2 - クロローキノリン (25g, 0.153mol) を加えた。この反応混合物を環流温度で18h

加熱した。冷却反応混合物をテトラヒドロフラン (100ml)に加え、そしてその残渣を濾過除去し、そしてテトラヒドロフランで洗った (2×50ml)。その溶媒を真空エバポレーション、そしてその残渣を154℃及び2.5×10<sup>-2</sup> mbarでの蒸留により精製し、25.34g(82%)のNー(キノリニー2ーイル)プロピルー1、3ージアミンを結晶性油として得た。

'H NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.37 (bs, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.77 (p, 2H), 2.83 (t, 2H), 3.59 (q, 2H, CH<sub>2</sub>-NH), 5.22 (bs, 1H, NH), 6.59 (d, 1H), 7.17 (dt, 1H), 7.49 (m, 2H), 7.66 (d, 1H), 7.76 (d, 1H)<sub>o</sub>

ドライジメチルスルホキシド(100ml)中の水浆化ナトリウム(2.64g、鉱物油中

で60%の分散物、63.79mmol)の混合物にドライジメチルスルホキシド(25ml)中のN- (キノリニー2ーイル) プロパンー1, 3ージアミン(12g, 56.62mmol)の溶液を室温で窒素雰囲気でゆっくりと加えた。この反応混合物をガスの発生が止まるまで撹拌した。得られる混合物にドライジメチルスルホキシド(50ml)中の4ープロモベンジルブロミド(16.27g, 63.79mmol)の溶液を室温でゆっくり加えた。この反応混合物を室温で4日間撹拌し、米水(800ml)に注ぎ、そして酢酸エチルで抽出した(5×150ml)。合わせた有機抽出物を水で洗い(4×150ml)、乾かし(MgSO4)、濾過し、そして溶媒を真空エパポレーションした。その残渣(22.27g)を n ーヘプタン(30ml)で洗い、20.41gの粗Nー(4ープロモベンジル)ーNー(キノリニー2ーイル)プロパンー1, 3ージアミンを得、それをシリカゲル(900ml)でのカラムクロマトグラフィーにより、溶出剤としてジクロロメタン/メタノール/トリエチルアミン9:0.5:0.5の混合物を用いて精製し、13.9g(63%)の4ー(Nープロモベンジル)ーNー(キノリニー2ーイル)プロパンー

1,3-ジアミンを油として得た。

'H NMR (200 MHz. CDC1<sub>3</sub>) d 1.76 (m, 4H), 2.74 (t, 2H), 3.78 (t, 2H), 4.80 (s, 2H), 6.77 (d, 1H), 7.16 (m, 3H), 7.41 (d, 2H), 7.55 (m, 2H), 7.67 (d, 1H), 7.81 (d, 1H)<sub>o</sub>

ジクロロメタン(100ml)中の上記のアミン(8.0g, 21.604mmol)の溶液にNーベンゾイルージメチルジチオイミドカーボネート(4.87g, 21.604mmol)を加え、そしてこの反応混合物を室温で20h 撹拌した。その溶媒を真空エパポレーションし、そしてその残渣をシリカゲル(900ml)でのカラムクロマトグラフィーにより、溶出剤として酢酸エチル及びヘプタンの1:2の混合物を用いて精製し、10.92g(92%)の1ーベンゾイルー3ー[3ー[Nー(4ープロモベンジル)-Nー(キノリニー2ーイル)アミノ]ープロピル]ー2ーメチルイソチオユレアを得た。

ドライピリジン (70ml) 中の上記イソチオユレア (5.0g, 9.133mmol)の溶液に

3 - (1 H - イミダソリー4 - イル) プロピルアミン(1.26g, 10.05mmol)を加え、そして得られる混合物を還流温度で10 h 撹拌し、次いで室温で48 h 撹拌した。その溶媒を真空エバポレーションし、そしてその残渣をシリカゲル(600ml)でのカラムクロマトグラフィーにより溶出剤としてジクロロメタン/メタノール/トリエチルアミン9:0.5:0.5の混合物を用いて精製し、3.31g(58%)の表題の化合物を非晶固体として得た。

'H NMR (200 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.84 (bs, 2H), 2.01 (m, 2H), 2.59 (m, 2H), 3.24-3.70 (m, 4H), 3.80 (t, 2H), 4.78 (s, 2H), 6.69 (s. 1H), 6.76 (d, 1H), 7.09 (d, 2H), 7.22 (dt, 2H), 7.29-7.80 (m, 9H), 8.18 (d, 2H)<sub>o</sub>

HPLC保持時間 = 26.10分 (5 mM C18 4×250mmカラム、15%のアセトニトリル/
0.1Nの水性硫酸アンモニウムから25%のアセトニ

トリル/0.1Nの水性硫酸アンモニウム、pH2.5に10分間かけて至る勾配、室温で溶出)。

### <u> 実施例5</u>

1 - [3 - [N - (4 - ブロモベンジル) - N - (キノリニー2 - イル) アミノ) プロピル] - 3 - [3 - (1 H - イミダソリー4 - イル) プロピル] グアニジン三塩酸塩

上記のベンソイルグアニジン (120mg, 0.19mmol)を1.5Nの塩酸 (3.6ml) に溶かし、そして100℃で16h アンプルの中で撹拌した。冷却した反応混合物をジエチルエーテルで洗い (2×2 ml) 、そして水性相を真空エバポレーションした。その残渣をエタノール (10ml) に溶かし、そして真空エバポレーションした。このエバポレーション手順を2回繰り返した。これは116mg (98%) の表題の化合

物を非晶固体として供した。

'H NMR (200 MHz, MeOD-d<sub>3</sub>) d 1.97 (m, 2H), 2.10 (m, 2H), 2.84 (t, 2H), 3.30 (m, 2H), 3.40 (t, 2H), 4.00 (m, 2H), 5.11 (s, 2H), 7.25 (d, 2H), 7.40 (d, 2H), 7.55 (m, 3H), 7.80 (t, 1H), 7.90 (d, 1H), 8.30 (d, 1H), 8.90 (d, 1H), 8.80 (s, 1H).

HPLC保持時間 = 7.15分 (5 mM C18 4×250mmカラム、16%のアセトニトリル/0.1Nの水性硫酸アンモニウムから25%のアセトニトリル/0.1Nの水性硫酸アンモニウム、pH = 2.5に10分かけて至る勾配、室温で溶出)。

#### 実施例6

1-(2-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) エチル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリー4-イル) プロピル) チオユレア

1, 2 - ジアミノエタン (43ml) 中の 2, 5 - ジブロモピリジン (10.0g, 42 .2mmol) 及びピリジン (4.24g, 53.6mmol) の混合物を窒素雰囲気下で18h 還流した。この反応混合物を減圧でエバポレーションし、冷やし、そして得られる残渣をTHF (150ml) で処理し、白色沈渣を得た。この沈渣を濾過し、そして更なるTHF (100ml) で洗った。濾液のエバポレーションは茶色油を供し、それを真空蒸留して 6.48g (71%) の N - 1 - (5 - ブロモピリジー 2 - イル) エタン - 1, 2 - ジアミンを淡黄色油として得た。bp. 134-142℃ (0.6mm)。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.33 (s, 2H, NH<sub>2</sub>), 2.92 (t, 2H), 3.29 (m, 2H), 5.22 (br s, 1H, NH), 6.31 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.44 (dd, J=2.7Hz, 9Hz, 1H、ピリジン H-4), 8.09 (d, J=2.5Hz, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 41.22, 44.74, 106.72, 108.67, 139. 55, 148.54, 148.70<sub>0</sub>

DMSO (30ml) 中の水素化ナトリウム (0.584g, 14.6mmol)及びN-1- (5-プロモピリジー2-イル) エタン-1, 2-ジアミン

(3.00g, 13.3mmol) の60%の鉱物油分散物を窒素雰囲気下で2h撹拌した。この懸濁物を0~5℃に冷やし、そしてDMSO (15ml) 中の3, 4 - ジクロロベンジルクロリド (2.71g, 13.9mmol) を滴下して処理した。室温で一夜撹拌後、その反応混合物を200mlの氷水混合物に注いだ。この混合物を酢酸エチルで抽出し(3×75ml)、そして合わせた酢酸エチル抽出物を水で洗い(2×50ml)、乾かし(Na₂SO₄)、濾過し、そしてエバポレーションして油を得た。溶出系としてCH₂Cl₂90: CH₃OH5: Et₃N 5を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは3.5g (67%) のN-1-(5-ブロモピリジー2-イル)-1-(3, 4-ジクロロベンジル) エタン-1, 2-ジアミンを黄色油として供した。

1H NMR (90 MHz, CDC1<sub>2</sub>) d 1.45 (s, 2H, NH<sub>2</sub>), 2.92 (t, 2H, NCH<sub>2</sub>), 3.57 (m, 2H, CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>), 4.72 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.39 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.32 (m, 4H, ArH), 8.16 (d, J=2Hz, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDC1<sub>8</sub>) d 39.82, 51.47, 51.95, 107.00, 107.2 7, 126.23, 128.77, 130.62, 131.04, 132.73, 138.85, 139.77, 1 48.66, 156.62 °

THF(30ml) 中のジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) (2.74g, 13.2mmol) 及び二硫化炭素 (10.1g, 132.6mmol)の混合物を氷塩槽の中で-10℃まで冷やし、そしてTHF(20ml)中のN-1- (5-プロモピリジ-2-イル)-1- (3,4-ジクロロベンジル) エタン-1, 2-ジアミン (5.00g, 13.2mmol) の溶液

を滴下して処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして窒素雰囲気下で一夜撹拌した。減圧下での溶媒の除去は白色の固体を供した。この固体をジェチルエーテル(200ml)と共に粉砕し、そしてジシクロヘキシルチオユレアを濾過により除去した。その濾液をエパポレーシ

ョンし、そしてアセトニトリル (100m1)を得られる残渣に加えた。残ったジシクロヘキシルチオユレアを濾過し、そしてその濾液を真空でエパポレーションして油を得た。 $CH_z$   $Cl_z$  50:  $CH_z$   $Cl_z$   $CH_z$   $CH_z$ 

### mp 83-85℃。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 3.84 (m, 4H), 4.69 (s. 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.33 (d, J=8.3Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.40 (m, 4H), 8.20 (d, J=2Hz, 1H、ピリジン H-6)。

'°C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 43.34, 49.19, 52.71, 107.70, 108.1 9, 125.74, 128.34, 130.83, 140.10, 148.71, 155.65 。 分析值

C<sub>15</sub>H<sub>12</sub>BrCl<sub>2</sub>N<sub>3</sub>Sの計算値: C, 47.01; H, 3.16; N, 14.62。 実測値: C, 46.93; H, 3.32; N, 14.56。

THF(40m1)中の3- [1-(トリフェニルメチル) イミダゾリー4-イル] プロピルアミン1 (0.87g, 2.64mmo1) の懸濁物を窒素雰囲気下で $0\sim5$  ℃で撹拌し、そしてTHF(15m1)中の2- [N-(5-ブロモピリジー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)] アミノエチルイソチオシアネート (1.10g, 2.64mmo1) の溶液を滴下して処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。EtOAc 90: CH, OH5: Et, N5を利用するシリカゲルでのTLCは相当な量の出発材料が残っていることを示唆した。この反応混合物を24h 還流し、そしてその溶媒を減圧で除去して白色の泡を得た。溶媒としてEtOAc 90: CH, OH5: E

t<sub>3</sub>N5を利用するシ

リカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは1.72g(87%)のトリチルー保護チオコレアを無色油として供した。この油を2NのHC1(40m1)に懸濁し、そして窒素雰囲気下で8h湿流した。沈殿したトリフェニルメタノールを濾過し、そしてその濾液を減圧でエバポレーションして泡を得た。この泡を1NのNaOH(60m1)に懸濁し、そしてEtOAcで抽出した(3×75m1)。合わせた酢酸エチル抽出物を水で洗い(2×50m1)、乾かし(Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、濾過し、そしてエバポレーションし、ヘキサンと共に粉砕して765mg(57%)の表題の化合物を白色の吸湿泡として得た。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.90 (m, 2H), 2.64 (m, 6H), 3.55 (m, 6H), 4.62 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.44 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.20-7.55 (m, 8H, NHC=SNH及びArH), 8.09 (d, J=2.5Hz, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 23.49, 28.87, 42.42, 43.50, 47.84, 51.79, 107.51, 108.19, 115.99, 126.01, 128.50, 130.78, 131. 31, 132.89, 134.35, 137.22, 137.98, 140.26, 148.04, 156.62, 181.75。

# 分析值

C21H23BrC12N6Sの計算値: C, 46,50; H, 4.28; N, 15.50。 実測値: C, 45.13; H, 5.00; N, 16.22。

### 実施例7

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) <math>-3-(2-(1H-イミダゾリ-4-イル) エチル) チオユレア

THF (40m1)中のヒスタミン(320mg, 2.88mmo1)の懸濁物をTHF (15m1)中の2- [N-(5-プロモピリジー2-イル)-N-(3, 4-ジクロロベンジル)]アミノエチルイソチオシアネート (1.20g, 2.88mmo1) の溶液で処理した。この反応混合物を48h窒素雰囲気下で撹拌し、そして溶媒を減圧で除去して泡を得た。EtOAc 90: CH, 0H5: 濃NH, 0H5の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは987mg (67%) の表題の化合物を白色泡として供した。mp 72-78℃。

'H NMR (90 MHz, CDC13) d 2.85 (m, 2H), 3.68 (m, 6H), 4.59 (s, 2H, ArCH2), 6.40 (d, 1H、ピリジン H-3), 6.80-7.50 (m, 9H, NHC=SNH及びArH), 8.02 (d, 1H、ピリジン H-6)。

'3C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 27.66, 42.81, 47.74, 51.80, 107.49, 108.19, 116.16, 125.96, 130.84, 131.33, 132.95, 134.90, 135.55, 137.82, 140.32, 148.12, 156.63, 181.71<sub>0</sub>

## 分析值

C20H21BrCl2N6Sの計算値: C, 45,46; H, 4.01; N, 15.91。

実測値: C, 44.90; H, 424; N, 15.79。

## 実施例8

1 - (2 - (N - (5 - = トロピリジニ - 2 - イル) - N - (3,

4-ジクロロベンジル) アミノ) エチル) -3-(3-(1H-イミダゾリ-4-1) プロピル) チオコレア

'H NMR (90 MHz, CDCl3) d 1.35 (br s, 2H, NH2), 3.68 (t, 2H), 4.88 (s, 2H), 6.55 (d, J=9.6Hz, 1H 、ピリジン H-3), 7.30 (m, 3H), 8.23 (dd, J=2.7Hz, 9.3Hz, 1H 、ピリジン H-4), 9.08 (d, J=2.9Hz, 1H 、ピリジン H-6) 。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 39.71, 51.74, 52.12, 104.61, 126.2 3, 128.83, 130.83, 133.11, 137.33, 146.49 °

2-[N-(5-プロモピリジー2-イル)-N-(3, 4-ジクロロベンジル)]アミノエチルイソチオシアネートの合成につい

て記載したのと似た手順を療法して、THF(60m1)中のDCC(1.70g, 8.21mmo1)、二硫化炭素(6.70g, 88mmo1)及びN-1-(5-=トロピリジー2-イル)ー1-(3, 4-ジクロロベンジル)エタン-1, 2-ジアミン(2.80g, 8.21mmo1)は暗黄色油を供した。溶媒系としてヘキサン50:  $CH_2Cl_2$ 50:  $Et_3N1$ を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは2.20g(71%)の2-[N-(3, 4-ジクロロベンジル)-N-(5-=トロピリジー2-イル)]アミ

ノエチルイソチオシアネートを黄色固体として供した。 mp 104-106℃。

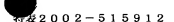
'H NMR d 3.94 (m, 4H), 4.85 (s. 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.49 (d, J=10Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.29 (m, 3H, ArH), 8.23 (dd, J=2.7Hz, 9.3Hz, 1H、ピリジン H-4), 9.08 (d, J=2Hz, 1H、ピリジン H-6)

# 分析值

C15H12C12N4O2Sの計算値: C, 47,01; H, 3.16; N, 14.62。 実測値: C, 46.93; H, 3.32; N, 14.56。

THF(20m1) 中の  $3-[1-(トリフェニルメチル) イミダソリー 4-イル) プロピルアミン(959mg, 2.61mmol)の懸濁物を氷水槽の中で <math>0\sim5$  ℃に冷やし、そしてTHF(40m1)中の 2-[N-(3,4-ジクロロベンジル)-N-(5-ニトロピリジー2-イル)] アミノエチルイソチオシアネート (1.00g, 2.61mmol)を滴下して処理した。窒素雰囲気下で室温で一夜撹拌後、その溶媒を減圧で除去して <math>2.1 g の黄色泡を得た。中間トリチル保護チオユレアを 1 N の HCl(35ml)に懸濁し、そして 1.5 h 還流した。この溶液を濾過し、ジエチルエーテルで抽出し(2 × 200ml)、 6 N の NaOHで塩基性にし、そして 1.5 EtOAcで抽出した(1.5 × 1.5 N の NaOHで塩基性にし、そして 1.5 N の NaOH で塩基性にし、そして 1.5 N の NaOH で塩

物を水で洗い(3×100ml)、乾かし(Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、そして真空エバポレーションして泡を得た。CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>90:CH<sub>3</sub>OH 10: 濃NH<sub>4</sub>OH 1 の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフイーは500mg(38%)の表題の化合物を黄色泡として供した。



'H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) d 1.72 (m, 2H). 3.50 (m, 8H), 4.93 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.75 (s, 1H), 7.35 (m, 7H), 8.22 (dd, 1H、ピリジン H-4), 8.97 (d, J=2.7Hz 、ピリジン H-6)。

<sup>1</sup> C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.14, 28.99, 42.05, 42.40, 48.01, 51.58, 105.27, 126.45, 128.89, 130.89, 133.17, 133.98, 146. 28, 160.58, 181.46°

## 分析值

C2:H23Cl2N7O2Sの計算値: C, 49,60; H, 4.57; N. 19.29。 実測値: C, 49.89; H, 4.86; N, 18.86。

### 実施例9

mp 123-125℃。

1-(2-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-プロモベンジル)アミノ) エチルー3-(3-(ピロリジニー<math>1-イル)プロピル)チオコレア

THF(50ml)中のN- (3-アミノプロピル) ピロリジン(354mg, 2.76mmol)の溶液を氷水槽の中で0~5℃に窒素雰囲気下で冷やし、そしてTHF(25ml)中の2- [N- (3, 4-ジクロロベンジル) -N- (5-ニトロピリジー2-イル)] アミノエチルイソチオシ

アネート (1.19g, 2.76mmol) で処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。減圧下での溶媒の除去は油を供し、それはヘキサンーEtOAcによる粉砕を経て固化した。EtOAcーヘキサンからの再結晶化は1.03g (66%)の表題の化合物を白色固体として供した。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.77 (m, 6H), 2.45 (m, 6H), 3.50 (m, 6H), 4.68 (s, 2H, ArH), 6.50 (d, 1H), 7.00-7.55 (m, 6H), 8.16 (d, J=2.2Hz, 1H),

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.62. 28.17. 43.07. 47.89. 51.74, 107.59, 108.08, 126.33, 128.83, 130.94, 138.47, 140.26, 148.55, 156.84, 183.0°

# 分析值

C<sub>22</sub>H<sub>28</sub>BrCl<sub>2</sub>N<sub>5</sub>Sの計算値: C, 48,44; H, 5.18; N, 12.84。 実測値: C, 48,40; H, 5.26; N, 12.77。

#### **実施例10**

1-(2-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)エチル)-3-(3-ジメチルアミノプロピル)チオユレア

THF(25m1)中のN-1-(5-プロモピリジ-2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル) エタン-1, 2-ジアミン(1.00g

, 2.67mmol) の溶液を窒素雰囲気下で 0 ~ 5 ℃に冷やし、そして THF (15ml)中の 3 - (ジメチルアミノ) プロピルイソチオシアネート (385mg, 2.67mmol)の溶液を滴下して処理した。室温で一夜撹拌後、その溶媒を減圧で除去して油を得た。 EtOAc 85: CH, OH 15: 濃NH, OH 1 の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは900mg (65%) の表題の化合物を白色泡として供した。

「H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.70 (9m, 2H), 1.95-2.45 (m, 2.23 N (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>での単項を含む、8H), 2.50-3.95 (m, 6H), 4.68 (s, 2H, A rCH<sub>2</sub>), 6.47 (d, J=9Hz, 1H), 7.20 (m, 6H), 7.55 (d, J=2.2Hz, 1H), 8.18 (d, J=2.5Hz, 1H)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 26.32, 43.11, 44.85, 47.67, 51.52, 57.28, 107.97, 126.06, 128.55, 130.77, 131.26, 132.89, 138.09, 140.15, 148.33, 156.72, 182.46°

### 実施例11

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル)アミノ)プロピル)-3-(3-(イミダゾリー1-イル)プロピル)チオコレア二臭素酸塩

N-1-(5-プロモピリジー2-イル) エタンー1 , 2-ジアミンの合成についての方法に従い、<math>2-プロモピリジン(20.0g, 126.7mmol)、ピリジン(12.7g, 160.8mmol)及び1 , 3-ジアミノ

プロパン  $(47.4\,\mathrm{g}\,,\ 639\,\mathrm{mmol})$  は暗茶色油を供した。真空蒸留は $9.19\,\mathrm{g}\,$  (48%) の N-1-(ピリジー1-イル) プロパン-1, 3-ジアミンを淡黄色油として供した。

bp 111-114℃ (0.65mm) 。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.28 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.75 (m, 2H), 2.84 (t, 2H), 3.35 (m, 2H), 5.00 (br s, 2H, NH), 6.50 (m, 2H), 7.40 (ddd, 1H), 8.07 (m, 1H).

<sup>1</sup> <sup>3</sup> C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 32.93, 39.92 (2X), 106.77, 112.30, 137.17, 148.00, 159.00 °

N-1-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル) エタンー1,2-ジアミンの合成について記載の手順に従い、DMSO(50m1)中のN-1-(ピリジル)プロパンー1,3-ジアミン(5.00g,33.1mmo1)、60%の鉱物油分散物としての水素化ナトリウム(1.39g,34.8mmo1)及び4-プロモベンジルプロミド(8.27g,33.1mmo1)は黄色油を供した。溶媒系として $CH_2C$ 1290: $CH_3OH5:Et_3N$ 5を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは2.28g(22%)のN-1-(4-プロモベンジル)-1-(ピリジー2ーイル)プロパンー1,3-ジアミンを淡黄色油として供した。

'H NMR (90 MHz, CDC13) d 1.75 (m, 4H, CH2 及びNH2), 2.72 (t, 2H), 3.59 (t, 2H, NCH2), 4.72 (s, 2H, ArCH2), 6.38-7.00 (m, 7H, ArH), 8.16 (d, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 31.21, 39.50, 45.73, 50.98, 105.81, 112.04, 120.60, 128.62, 131.65, 137.34, 137.93, 148.07, 158.20°

THF(15ml)中のN-1- (4-ブロモベンジル) -1- (ピリジー2-イル) プロパン-1, 3-ジアミン(616mg, 1.92mmol)の溶

液をTHF(10m1)中の3- (イミダゾリー1-イル)プロピルイソチオシアネート(323mg, 1.92mmo1)により窒素 雰囲気下で滴下処理した。室温で一夜撹拌後、固体を濾過した。減圧での濾液のエバポレーションは黄色油を供し、それをメタノールに溶かし、そしてメタノール性臭化水素で酸性にした。ジエチルエーテルの添加は濁った溶液を供し、それは冷蔵庫の中で放置すると淡褐色固体となった。この固体を濾過し、そして0.94g (75%)の表題の化合物が得られた。無水エタノールージエチルエーテルからの再結晶化は分析サンプルを供した。

mp 199-201℃。

1 H NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) d 1.55-2.25 (m, 4H, CH<sub>2</sub>), 3.20-3.90 (m. 6H, CH<sub>2</sub>), 4.26 (t. 2H, CH<sub>2</sub>- $\mathcal{A} \in \mathcal{SY} - \mathcal{N}$ ), 7.00 (t. 1H), 7.26 (d. J=8.3Hz, 2H, 2,6H of C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-4-Br), 7.57 (d. J=8.3Hz, 3,5H of C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-4-Br), 7.86 (m, 9H)  $_{\circ}$ 

'3C NMR (DMSO-d<sub>6</sub>) d 25.57, 29.09, 37.87, 39.98, 46.10, 47.40, 51.57, 111.76, 112.20, 121.78, 131.37, 134.73, 135.11, 137.44, 143.40, 151.27, 181.66 o

## 分析值

C22H29Br3N6Sの計算値: C, 40,69; H, 4.51; N, 12.95。

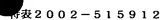
実測値: C, 39.96; H, 4.52; N, 12.65。

### 実施例12

1-(3-(N-(4-プロモベンジル)-N-(ピリジニー2-イル) アミノ) プロピル) <math>-3-(4-(N-(ピリジニ-2-イル) アミノ) プロピル) チオユレア

N-1-(5-プロモピリジー2-イル) エタンー 1 , 2-ジアミンの合成についての方法に従い、<math>2-プロモピリジン(20.0g, 126.7mmol)、ピリジン(12.7g, 160.8mmol)及び 1 , 3-ジアミノプロパン(47.4g, 639mmol)は暗茶色の油を供した。真空蒸留は9.19g(48%)のN-1-(ピリジル)プロパン-1 , 3-ジアミンを淡黄色油として供した。

bp 111-114℃ (0.65mm) .



'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.28 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.75 (m, 2H), 2.84 (t, 2H), 3.35 (m, 2H), 5.00 (br s, 2H, NH), 6.50 (m, 2H), 7.40 (ddd, 1H), 8.07 (m, 1H)<sub>o</sub>

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 32.93, 39.92 (2X), 106.77, 112.30, 137.17, 148.00, 159.00 °

THF(25ml)中のN-1-(ピリジル)プロパン-1,3-ジアミン(419mg,2.76mmol)の溶液を窒素雰囲気下で $0\sim5$ ℃に冷やし、そしてTHF(10ml)中の3-[N-(4-ブロモベンジル)-N-(ピリジー2-イル)]アミノプロピルイソチオシアネート(1.00g,2.76mmol)を滴下して処理した。室温で一夜撹拌後、溶媒を減圧で除去して油を得た。この油を $CH_2Cl_2$ 90: $CH_3OH5$ : $Et_3N$ 5の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーにかけ、9本の50mlの画分を得た。画分  $3\sim9$  を合わせ、そして溶媒を減圧で除去して1.31g(92%)の表題の化合物を油として得た(R

#### $_{t} = 0.5)$

<sup>1</sup> H NMR (90 MH<sub>2</sub>, CDCl<sub>3</sub>) d 1.82-2.40 (m, 7H), 3.58 (m, 5H), 4. 57 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 4.75 (br, m, NH), 6.35-8.14 (m, 14H) o <sup>13</sup> C NMR (90 MH<sub>2</sub>, CDCl<sub>3</sub>) d 27.14, 29.53, 38.63, 41.17, 45.34, 51.30, 106.40, 108.29, 112.52, 112.85, 120.86, 128.18, 131. 81, 136.68, 137.39, 137.77, 147.63, 158.73, 181.05 o MS (Cl, CH<sub>4</sub>) m/z 513 (M<sup>+</sup>) o

## 分析值

C2.H2.BrN.S の計算値: C, 56.14: H, 5.69: N. 16.37。 実測値: C, 56.10; H, 5.73; N, 16.34。

#### 実施例13

1-(3-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(イミダゾリ-1-イル) プロピル) チオユレア

媒として $CH_2$   $Cl_2$  90:  $CH_3$  OH 5:  $Et_3$  N 5を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは4.92g(58%)のN-1-(5ープロモピリジー2ーイル)ー1-(3,4-ジクロロベンジル)プロパンー1,3-ジアミンを油として供した。

1 H NMR (90 MHz, CDC13) d 1.44 (s, 2H, NH2), 1.80 (m, 2H), 2.73 (t, 2H), 3.56 (t, 2H), 4.66 (s, 2H, ArCH2), 6.37 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.31 (m, 4H), 8.15 (d, J=2.5Hz, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 30.93, 39.44, 46.21, 50.71, 106.67, 107.16, 126.23, 128.72, 130.51, 130.89, 132.62, 138.90, 139.66, 148.55, 156.46°

THF中のN-1-(5-ブロモピリジー2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル)プロパン-1,3-ジアミン(1.00g,2.57mmol)の溶液を $0\sim5$  に窒素雰囲気下で冷やし、そしてTHF(15ml)中の3-(1-イミダゾリル)プロピルイソチオシアネート(432mg,2.57mmol)を滴下して処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。減圧下での溶媒の除去は半固体を供した。ジエチルエーテルー石油エーテルによる粉砕は固体を供し、それを酢酸エ

チルージエチルエーテルから再結晶化させ、450mg(31%)の表題の化合物を供した。

mp 94-97℃ (分解)。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.60-2.35 (m, 4H), 3.54 (m, 5H), 4. 05 (t, 2H,  $CH_2$ -  $A \in \mathcal{FY} - \mathcal{N}$ ), 4.57 (s, 2H,  $ArCH_2$ ), 6.28 (d, J=9Hz, 1H), 6.99 (d, J=4.4Hz, 1H), 7.19 (m, 9H).

13 C NMR (90 MHz,  $CDCl_3$ ) d 27.03, 30.91, 41.01, 41.50, 44.59, 45.94, 51.03, 107.05, 107.64, 119.18, 125.90, 128.39, 129.2

1, 130.78, 131.21, 132.89, 136.95, 137.98, 140.04, 148.33, 156.62, 182.62 a

分析值

C22H25BrCl2N6Sの計算値: C, 47,49; H, 4.53; N, 15.11。 実測値: C, 47.23; H, 4.59; N, 14.98。

### 実施例14

1-(3-(N-(5-プロモピリジニー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(4-(N-(ピリジニー2-イル)アミノ)プロピル)チオユレア

一般方法を利用し、THF(45m1)中のDCC(1.94g, 9.35mmo1)、二硫化炭素(7.62g, 100mmo1)及びN-1-(5-プロモピリジー<math>2-4ル) -1-(3,4-3)ジクロロベンジル)プロパン) -1, 3-3ジアミン(3.64g, 9.35mmo1) は油を供した。溶媒としてヘキサン70:EtOAc 30:Et,N1を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーによる精製は3.19g(79%)の3-[N-(5-プロモピリジー<math>2-4ル) -N-(3,4-3)クロロベンジル)]アミノプロピル

イソチオシアネートを油として供した。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 2.06 (m, 2H), 3.62 (m, 4H), 4.66 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.40 (m, 1H), 7.35 (m, 4H), 8.22 (m, 1H)<sub>o</sub>

<sup>1</sup> C NMR d 28.06, 42.91, 46.10, 51.41, 107.21, 107.43, 126.17

, 128.72, 130.72, 131.26, 138.31, 139.93, 148.76, 156.13<sub>o</sub>

MS (Cl, CH<sub>4</sub>) 432 M<sup>+</sup><sub>o</sub>

## 分析值

C<sub>16</sub>H<sub>14</sub>BrCl<sub>2</sub>N<sub>3</sub>Sの計算値: C, 44.56; H, 3.28; N, 9.75。 実測値: C, 44.39; H, 3.42; N, 9.79。

THF(30ml)中のN-1-(4-プロモベンジル)-1-(ピリジー2ーイル)プロパン-1,3-ジアミン(352mg,2.32mmol)の溶液を窒素雰囲気下で0~5℃に冷やし、そしてTHF(20ml)中の3-[N-(5-プロモピリジー2ーイル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)]アミノプロピルイソチオシアネート(1.00g,2.32mmol)を滴下して処理した。室温で一夜撹拌後、その溶媒を減圧で除去して油を得た。 $CH_2Cl_2$ 98: $CH_3OH1$ : $Et_3N$ 1の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは油としての表題の化合物を供し、それをヘキサンで粉砕して固化させた。酢酸エチルーヘキサンからの再結晶化は吸湿性の固体を供した。

mp 88℃ (分解);

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 0.90-2.10 (m, 4H), 3.50 (m, 8H), 4.57 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 4.90 (br s, 1H, NH), 6.30 (d, J=9.3Hz, 1H、ピリジン H-3), 6.45-8.18 (m, 11H, ArH 及びNHC=SNH);
'C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 27.09, 29.64, 38.63, 41.34, 41.45, 46.05, 51.14, 107.16, 107.65, 108.57, 112.90, 125.99, 128.5
1, 130.78, 131.21, 132.89, 137.55, 138.15, 140.10, 147.30, 148.50, 156.62, 158.79, 181.43;

MS (C1, CH<sub>4</sub>) m/z 583 (M<sup>+</sup>)  $\circ$ 

### 分析值

C24H27BrCl2NeSの計算値:C, 49,50 ; H, 4.67; N, 14.43 。

実測值: C, 49.28; H, 4.57; N, 14.21。

## 実施例15

1 - (3 - (N - (5 - 7 + 2 + 2 + 2 + 4)) - N - (3, 4 + 4)

4 - ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) - 3 - (3 - (1 H - イミダゾリー 4 - イル) プロピル) チオユレア

THF(50m1)中の 3-[1-(トリフェニルメチル) イミダソリー4ーイル] プロピルアミン(1.32g,3,60mmo1)の懸濁物をTHF(25m1)中の <math>3-[N-(5-1)] プロモピリジー2-1 プロモピリジー2-1 プローングロロベンジル)〕 アミノプロピルチオイソシアネート(1.55g,3.60mmo1)を  $0\sim5$  ℃で窒素雰囲気下で滴下処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。減圧下での溶媒の除去は油を供した。EtOAc 92:CH,0H4:Et,N4 の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは2.10g(73%)のトリチル保護チオユ

レアを供した。この油を 2 Nの HC1 (50ml) に懸濁し、そして 7 h 還流した。沈殿させたトリフェニルメタノールを濾過し、そして水性酸を減圧でエパポレーションして泡を得た。吸湿性の塩酸塩を 1 Nの NaOHで遊離塩基に変換させ、そして水性相を Et OAcで抽出した (3×75ml)。合わせた抽出物を水で洗い (2×50ml)、乾かし (Na<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>)、濾過し、そしてエパポレーションして600mgの泡を得た。溶媒系として Et OAc 85: CH<sub>3</sub> OH 15: 濃 NH<sub>4</sub> OH 1 を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーによる精製は533mg (27%)の表題の化合物を固体泡として供した。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>2</sub>) d 2.05 (m, 4H), 2.70 (m, 2H), 3.59 (m, 6H), 4.59 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.30 (d, J=9.3Hz, 1H), 6.50-8.11 (m, 9H);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.73, 27.03, 28.82, 41.88, 43.29, 46.10, 106.99, 107.70, 115.93, 126.01, 128.50, 130.72, 131. 10, 132.78, 134.41, 137.39, 138.20, 140.04, 148.33, 156.56, 181.38<sub>o</sub>

# 分析值

C22H25BrCl2N6Sの計算値: C. 47,49; H. 4.54; N. 15.11。 実測値: C, 47.48; H. 4.48; N. 14.96。

## 実施例16

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-((ナフチ-1-イル)メチル) アミノ) プロピル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル)プロピル) チオユレア

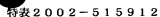
N-1-(5-プロモピリジー2-イル) エタンー1, 2-ジアミンの合成についての方法に従い、2, <math>5-ジプロモピリジン(4.40g, 18.6mmol)、ピリジン(1.86g, 23.6mmol)及び1, 3-ジアミノプロパン(25ml) は油を供した。真空蒸留は2.69g(63%)のN-1-(5-プロモピリジル)プロパン-1, 3-ジアミンを油として供した。

bp 135-139°C (0. 1mm);

1 H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.52 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.72 (m, 2H), 2.89 (t, 2H), 3.36 (m, 2H), 5.30 (br s, 1H, NH), 6.29 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.44 (dd, J=2.4Hz, J=8.8Hz, 1H、ピリジン H-4), 8.09 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6);

1 °C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 32.61, 39.98, 40.25, 106.45, 108.2
9, 139.50, 148.49, 157.48。

N-[1-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(ナフタリー1-イル)メチル] プロパンー1, 3-ジアミン(3e)。<math>N-(1-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(3, 4-ジクロロベンジル) エタンー1, 2-ジアミンの合成について記載した方法を利用し、<math>DMSO(60m1)中のN-1-(5-プロモピリジル) プロパンー1, 3-ジアミン(8.71g, 37.9mmo1)、<math>60%の鉱物油分散物としての水素化ナトリウム(1.67g, 41.6mmo1)及び1-(プロモメチル)ナフタレン(9.21g, 41.6mmo1)は油を供した。 $CH_2C1_2$ 50: $CH_3OH$ 50: 濃水酸化アンモニウム1を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは5.10g



(35%)のN-[1-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(ナフタリー1-イル)メチル]プロパン-1,3-ジアミンを油として供した。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.43 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 1.75 (m, 2H), 3.67 (t, 2H), 5.12 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-a-ナフタリルメチル), 6.31 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.15-8.05 (m, 8H, ArH), 8.20 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6)。

13C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 31.31, 39.55, 45.72, 49.62, 106.29 , 107.54, 122.76, 123.84, 125.47, 125.85, 126.23, 127.74, 12 8.94, 131.32, 132.24, 133.92, 139.55, 148.55, 156.94。 2 - (N - (5 - プロモビリジー2 - イル) - N - (3, 4 - ジ

クロロベンジル)〕アミノエチルイソチオシアネートの調製について記載した手順に従い、THF (40m1)中のDCC(2.32g, 10.8mmo1)、二硫化炭素(8.80g, 115mmo1)及びN- $\left[1-\left(5-プロモピリジー2-イル\right)-1-\left(ナフタリー1-イル\right)メチル〕プロパン-1, <math>3-$ ジアミン(4.00g, 10.8mmo1)は油を供した。ヘキサン50: CH $_2$ Cl $_2$  50: Et, N 1の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは2.70g(84%)の3-[N-(5-プロモピリジー2-イル)-N-(5-プロモピリジー2-イル)-N-(5-プロピルイソチオシアネートを無色の油として供した。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 2.00 (m, 2H, NCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N=C), 3.54 (t, 2H), 3.74 (t, 2H), 5.11 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.30 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.15-8.02 (m, BH, ArH), 8.25 (d, J=2.4 llz, 1H、ピリジン H-6);

<sup>13</sup>C NMR d 28.28, 43.01, 45.77, 50.32, 106.99, 107.59, 122.65, 123.89, 125.41, 125.90, 126.39, 127.96, 128.93, 139.71, 148.60, 156.62。

3 - 〔1 - (トリフェニルメチル) イミダゾリー4 - イル) プロピルアミン (
 1.24g, 3.38mmol) の溶液をTHF(20ml)に溶かし、そしてTHF(20ml)中の3 - [N - (5 - プロモピリジー2 - イル) - N - (ナフタリー1 - イル) メチル] アミ

ノプロピルイソチオシアネート (1.40g, 3.38mmol) の溶液を 0~5℃で窒素雰囲気下で滴下して処理した。この反応混合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。この溶媒を減圧でエバポレーションして油を得、それを Et OAc 92: CH, OH 4: Et, N 4の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーにより精製した。 TLCに基づき均質な画分を合わせ、そしてエバポレーションして 2.63gのトリチル保護チオコレアを得た。この油を 1 NのHC1(60ml)に懸濁し、そして1.5

h 還流した。その残渣を濾過し、そしてその濾液をジエチルエーテルで抽出した (2×100ml)。その水性層を 6 NのNaOHで塩基性にし、そして酢酸エチルで抽出した(3×100ml)。合わせた酢酸エチル抽出物を水で洗い (2×50ml)、乾かし(Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、濾過し、そしてエバポレーションして油を得た。CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>90:CH<sub>3</sub>OH 10: 濃NH<sub>4</sub>OH 1 の溶出剤を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは1.10g (61%)の表題の化合物を泡として供した。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.88 (m, 4H), 2.65 (m, 2H), 3.30-3. 80 (m, 6H), 5.02 (s, 2H, 1-ナフタリル-CH<sub>2</sub>), 6.18-8.11 (m, 14H), ArH 及びNHC=SNH);

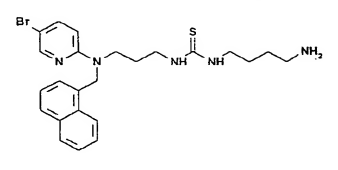
13C (90 MHz. CDC1<sub>3</sub>) d 24.06. 27.19. 29.38. 42.20. 43.75. 50. 94. 108.44. 115.63. 122.50. 123.44. 125.31. 125.94. 126.56. 128.13. 129.38. 131.56. 134.75. 135.00. 138.75. 140.63. 148. 44. 157.81. 181.56.

## 分析

C26H29BrN6S の計算値: C, 58.09; H, 5.45; N, 15.64。

実測値: C, 57.72; H, 5.62; N, 15.61。

### <u>実施例17</u>



THF(25ml)中の (4-フタルイミドブチル) アミン塩酸塩 (688mg, 2.7mmol) 及びトリエチルアミン (547mg, 5.4mmol) の溶液を室温で2 h 撹拌した。この反 応混合物をTHF(20ml)中の 3 - [N- (5 - ブロモピリジー 2 - イル) - N- ( ナフタリー1-イル)メチル]アミノプロピルイソチオシアネート(1114mg, 2.7 mmol)の溶液で滴下処理し、そしてその混合物を窒素雰囲気下で一夜撹拌した。 その沈殿したトリエチルアミン塩酸塩を濾過し、そしてその濾液を減圧でエバポ レーションして油を得た。CH2 Cl2 100: CH, OH 2: 濃NH, OH 1 の溶媒系を利用する シリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーによる精製は1.08gの黄色泡を供 した。この泡をエタノール (20ml) 及び85%のヒドラジン水和物 (641mg, 12.7mm o1)の混合物の中に懸濁し、そしてその混合物を 5 h 還流した。この混合物を濾 過して沈殿フタルヒドラジドを除去し、そしてその溶媒を減圧で除去して油性残 渣を得た。この油をCH₂C1₂(75m1)に溶かし、水で洗い(3×50m1)、分離し、 乾かし(Na, SO,)、濾過し、そしてエバポレーションして700mgのアミンを淡黄 色泡として得た。溶媒としてEtOAc 90: CH, OH 50: NH, OH 1 を利用するシリカゲ ルでのフラッシュクロマトグラフィーは650mg(48%)の表題の化合物を白色泡 として供した。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.70 (m, 10H), 2.79 (m, 2H), 3.70 (m, 6H), 5.06 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.29 (d, 9Hz, 1H), 6.70-8.20 (m, 11H);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 26.32, 27.18, 30.27, 41.43, 41.59, 43.71, 45.39, 49.83, 106.66, 108.34, 122.37, 123.07, 125.45, 126.00, 126.43, 127.95, 129.03, 130.82, 131.03, 133.86, 140.08, 147.99, 157.47, 181.03°

#### 実施例18

1-(4-アミノブチル) -3-[3-[N-(5-プロモピリジ-2-イル)] -[N-(3, 4-ジクロロベンジル)] アミノプロピル] チオユレア

(4-フタルイミドブチル) アミン塩酸塩 (1.50g, 5.89mmol) 及びトリエチルアミン (1.49g, 14.7mmol) の懸濁物を窒素雰囲気下で3h 室温で撹拌し、そしてTHF(50ml)中の3- [N- (5-ブロモピリジ-2-イル)-N- (3, 4-ジクロロベンジル)] アミノプロピルイソチオシアネート (2.54g, 5.89mmol) の溶液を滴下した。一夜撹拌後、その残渣を濾過し、そしてその遮液を減圧エパポレーションして油を得た。溶媒としてのCH2Cl2 100: CH, 0H1: 濃水酸化アンモニウム1.5を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは2.06gの中間フタルイミドを油として供した。この油を85%のヒドラジン水和物(635mg, 12.7mmol)及び無水エタノール (75ml) の混合物に溶かし、そして8h 還流した。この反応混合物を冷やし、濾過し、そしてエパポレーションして油を得た。無水エタノール (25ml) を加え、そしてこの溶液を減圧下で濃縮した。得られる残渣をジエチルエーテル(200ml)及び水 (50ml) で分配し、そしてジエチルエ

ーテル相を分離し、乾かし (Na<sub>2</sub> SO<sub>4</sub>) 、濾過し、そして減圧エパポレーションした。EtOAc 90: CH<sub>3</sub> OH 50: 凌NH<sub>4</sub> OH 1.2を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは1.15g (70%) の表題の化合物を無色油として供した。

1H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.66 (m, 6H, CH<sub>2</sub> 及びNH<sub>2</sub>), 2.80 (t, 2H), 3.59 (m, 6H), 4.62 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.35 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 6.99-7.56 (m, 6H, ArH及びNHC=SNH), 8.18 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6)。

<sup>13</sup>C NMR d 26.33, 27.09, 30.28, 41.44, 41.61, 43.83, 50.98, 1 07.75, 125.90, 128.39, 130.78, 137.87, 140.15, 148.28, 156.7 8, 181.11 °

## 分析值

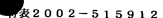
C20H26BrCl2N5Sの計算値: C, 42,26; H, 5.05; N, 13.49。

実測値: C, 46.09; H, 5.10; N, 12.90。

#### 実施例19

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)プロピル)-3-(3-(ピロリジニ-1-イル)プロピル)チオユレア

THF(50m1)中のN- (3-アミノプロピル) ピロリジン(354mg, 2.76mmol)の溶液を $0\sim5$  ℃に窒素雰囲気下で冷やし、そしてTHF(25m1)中の3- [N- (5-プロモピリジー2-イル)-N- (3, 4-ジクロロベンジル)] アミノプロピルイソチオシアネート (1.19g, 2.76mmol) の溶液で滴下処理した。この反応混



合物を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。その溶媒を減圧除去して油を得、 それをヘキサン-酢酸エチルで粉砕して固形化させた。

酢酸エチルーヘキサンからの再結晶化は1.03g(66%)の表題の化合物を白色 固体として供した。

#### mp 122-124℃;

'H NMR (90 MHz, CDC13) d 1.73 (m, 8H), 2.57 (m, 6H), 3.60 (m, 6H), 4.63 (s, 2H, ArCH2), 6.33 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.00-7.53 (m, 6H, ArH及びNHC=SNH), 8.18 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6):

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.46, 27.14, 41.99, 46.16, 51.09, 53.36, 53.69, 107.05, 107.48, 126.12, 128.61, 130.72, 132.7 2, 132.84, 138.31, 139.99, 148.55, 156.51, 182.13 a

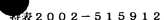
## 分析值

C23H30BrCl2N5Sの計算値: C, 49,39; H, 5.41; N, 12.52。 実測値: C, 49.14; H, 5.44; N, 12.45。

### 実施例20

1-(3-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) プロピル) <math>-3-(2-(ピリジ-2-イル) エチル) チオコレア

THF(50ml)中のN- (2-アミノエチル) ピリジン (0.33g, 2.71mmol) の溶液を窒素雰囲気下で0~5℃に冷やし、そしてTHF(25ml)中の3- [N- (5-



プロモピリジー  $2 - 4 \mu$ ) - N - (3, 4 - ジクロロベンジル)] アミノプロピルイソチオシアネート(1.

17g, 2.71mmol) の溶液で処理した。その反応混合物を室温にまで温め、そして 一夜撹拌した。減圧下での溶媒の除去は油を供し、それを溶媒系としてEtOAc 96 : CH, OH 4: 濃NH, OH 1 を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィー により精製した。TLCにより均質な画分を合わせ、そしてエバポレーションして1.11g (74%) の表題の化合物を泡として得た。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.78 (m, 2H), 3.00 (t, 2H), 3.69 (m, 6H), 4.59 (s, 2H, ArH), 6.30 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 6.88-8.49 (m, 11H, ArH 及びNHC=SNH):

<sup>1 3</sup>C NMR (90 MHz. CDC1<sub>3</sub>) d 26.82, 36.30, 41.34, 43.34, 45.89, 50.93, 107.05, 107.59, 121.84, 123.63, 125.91, 128.40, 130.67, 131.11, 132.79, 136.96, 137.99, 139.99, 148.50, 148.93, 156.57, 159.06, 181.11<sub>o</sub>

## 分析值

C23H24BrCl2N5Sの計算値: C, 49,93; H, 4.37; N, 12.66。

実測値: C, 49.81; H, 4.43; N, 12.42。

### 実施例21

1 - (4 - (N - (4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ) ブチル) - 3 - (3 - (イミダゾリー1 - イル) プロピル) チオユレア

N-1-(5-プロモピリジ-2-イル)エタン-1, 2-ジア

ミンについての一般方法に従い、2 - ブロモピリジン(20.0g, 126.7mmol)、1 , 4 - ジアミノブタン(56.3g, 639mmol)及びピリジン(12.7g, 160.8mmol)は11 .5g (55%) のN-1-(ピリジ-2-イル) ブタン-1, 4 - ジアミンを淡黄 色油として供した。

bp 103-105℃ (0.05mm);

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.56 (br s. 2H, NH<sub>2</sub>), 1.61 (m, 4H), 2.73 (t, 2H), 3.25 (m, 2H), 4.73 (br s, 1H, NH), 6.43 (m, 2H), 7.40 (ddd, 1H), 8.08 (m, 1H);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 27.03, 31.25, 41.98, 42.09, 106.56 . 112.57, 137.27, 148.22, 159.00

N-2-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル) エタン-1,2-ジアミンの調製について記載したのと同じようにして、DMSO (60ml) 中の水素化ナトリウムの60%の分散物(1.27g,31.8mmol)、N-1-(ピリジー2-イル) ブタン-1,4-ジアミン(10.1g,30.3mmol)及び4-ブロモベンジルプロミド(7.57g,30.3mmol)は油を供した。 $CH_2Cl_2$ 90: $CH_3OH_3Cl_3$ 00 のN-1-(4-プロモベンジル)-1-(ピリジー2-イル) ブタン-1,4-ジアミンを粘性油として供した。

'II NMR (90 MHz. CDCl<sub>3</sub>) d 1.45 (m, 4H, CH<sub>2</sub> 及びNH<sub>2</sub>), 2.65 (t, 2H), 3.45 (t, 2H), 4.70 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.95 (m, 2H), 7.25 (m, 5H), 8.15 (m, 1H);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 24.66, 31.05, 41.94, 48.39, 50.99, 105.65, 111.88, 113.01, 120.49, 128.67, 130.24, 130.73, 131.49, 137.23, 138.15, 148.07, 157.93

THF(30ml)中のN-1-(4-プロモベンジル)-1-(ピリジ

- 2 - イル) ブタン- 1, 4 - ジアミン (1.11g, 3.34mmol) の溶液をTHF(30ml) 中の 3 - (イミダソリー 1 - イル) プロピルイソチオシアネート(559mg, 3.34mmol)の溶液で滴下処理した。室温で窒素雰囲気下において一夜撹拌後、溶媒を減

圧除去して油を供した。この油を無水エタノールに溶かし、そしてエタノール性塩化水素で酸性にした。ジエチルエーテルの添加は非常に吸湿性の固体を供した。この溶媒を減圧で除去し、そしてその残渣を10%のNaOH(100ml)及び塩化メチレン(50ml)で分配した。塩基性属を塩化メチレンで抽出し(2×50ml)、そして合わせた有機抽出物を水で洗い(2×50ml)、乾かし(Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、濾過し、そしてエバポレーションした。得られる油をジエチルエーテルで粉砕し、950mg(57%)の褐色固体を得た。酢酸エチルージエチルエーテルからの再結晶化は691mg(41%)の表題の化合物を供した。

#### mp 122-124℃;

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.63 (m, 4H), 2.07 (m, 2H), 3.55 (m, 6H), 4.01 (t, J=7.4Hz, 2H, CH<sub>2</sub>-  $\Lambda$   $\stackrel{?}{>}$   $\mathcal{I}$   $\mathcal{I}$ 

, ArCH<sub>2</sub>), 6.36-8.18 (m, 13H, ArH及びNHC=SNH);

'3C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 25.02, 26.16, 30.61, 41.28, 44.09, 44.16, 48.05, 51.19, 106.02, 112.14, 119.23, 120.64, 128.50, 129.09, 131.64, 136.95, 137.49, 147.84, 157.97, 182.89。分析值

C23H2BrN6S の計算値: C, 54,48; H, 5.84; N, 16.76。 実測値: C, 55.04; H, 5.90; N, 16.67。

#### 実施例22

1 - (4 - (N - (3, 4 - ジクロロベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) アミノ) ブチル) - 3 - (3 - (イミダゾリー 1 - イル) プロピル) チオユレア

一般方法に従い、水素化ナトリウム(613mg, 15.3mmol)の60%の鉱物油分散物

、N-1-(ピリジー2-イル) ブタン-1, 4-ジアミン (2.41g, 14.6mmol) 及び3, 4-ジクロロベンジルブロミド (3.50g, 14.6mmol) は油を供した。 CH, Cl, 50: CH, OH 50: 後NH, OH 1 の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーによる精製は0.950g (20%) の淡緑色油を供した。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.52 (m, 4H), 2.02 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 2.70 (t, 2H), 3.43 (t, 2H), 4.71 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.50 (m, 2H), 7.00-7.52 (m, 4H), 8.16 (m, 1H) o

THF(20m1)中のN-1-(3, 4-ジクロロベンジル)-1-(ピリジー2-イル) ブタン-1, 4-ジアミン (900mg, 2.79mmo1) の溶液をTHF(15m1)中の3-(イミダソリー1-イル) プロピルイソチオシアネート(470mg, 2.79mmo1)で滴下処理した。窒素雰囲気下で一夜撹拌後、溶媒を減圧除去した。得られる残渣をCH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>100:CH<sub>3</sub>OH 10: 濃水酸化アンモニウム1の溶媒系を利用してシリカゲルでクロマトグラフィーにかけ、黄色の泡を得た。この泡をメタノールー水で粉砕し、白色の固体を得た。塩化メチレンージエチルエーテルからの再結晶化は65-9mg (48%) の表題の化合物を白色結晶固体として供した。

#### mp 112-113.5℃;

'H NMR (90 MHz, CDCl3) d 1.60 (m, 4H), 2.08 (m, 2H), 3.50 (m, 6H), 4.00 (t, 2H), 4.63 (s, 2H, ArCH2), 7.20 (ArH 及びNHC= SNH);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 24.97, 26.17, 30.61, 41.39, 44.10, 44.69, 48.22, 50.87, 106.02, 112.47, 126.23, 128.66, 129.21, 130.61, 137.71, 139.23, 147.95, 182.95,

#### 分析值

C23H2&C12N6Sの計算値: C, 56,20; H, 5.75; N, 17.10。

実測値: C, 56.03; H, 5.82; N, 16.99。

## <u>実 施 例 23</u>

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ) ブチル) <math>-3-(3-(7-2)) (3-1) プロピル)

チオユレア

N-1-(5-プロモピリジー2-イル) エタンー1, 2-ジアミンの合成について記載の方法を利用し、2, 5-ジプロモピリジン(10.0g, 42.2mmo1)、1, 4-ジアミンプタン(52.6g, 597mmo1)及びドライピリジン(4.20g, 53.2mmo1) は茶色油を供した。真空蒸留は7.87g(76%)のN-1-(5-プロモピリジ-2-イル) ブタンー1, 4-ジアミンを無色の油として供した。bp. <math>165-170  $\mathbb{C}$ (0.8mm);

'H NMR (90 MHz. CDCl<sub>3</sub>) d 1.15-1.75 (m, 6H), 2.72 (t, 2H), 3.25 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 4.75 (br s, 1H, NH), 6.30 (d, J=9Hz 、ピリジン H-3), 7.47 (dd, J=2.7Hz, 9Hz. 1H 、ピリジン H-4), 8.10 (d, J=2.4Hz 、ピリジン H-6);

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 26.87, 31.09, 41.87, 42.20, 108.07, 139.66, 148.71°

N-1-(5-ブロモピリジー2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル) エタン-1,2-ジアミンについて記載したのと似た方法を利用し、水素化ナトリウム(1.20g,30.1mmol)の60%の鉱物油分散体、DMSO(75ml)中のN-1-(5-ブロモピリジー2-イル)ブタン-1,4-ジアミン(7.00g,28.7mmol)及びジクロロベンジルクロリド(5.62g,28.7mmol)は油を供した。CH<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>50:CH,OH 50: 濃NH,OHの溶媒系を利用するフラッシュクロマトグラフィーは2.32g(20%)のN-1-(5-ブロモピリジー2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル)ブタン-1,4-ジアミンを油として供した。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>2</sub>) d 1.50 (m, 4H, CH<sub>2</sub> 及びNH<sub>2</sub>) 2.72 (t, 2H), 3.45 (t, 2H, NCH<sub>2</sub>), 4.68 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.35 (d, J=9Hz、ピリジン H-3), 7.00-7.55 (m, 4H, ArH), 8.15 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6);

<sup>1</sup> °C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 24.48, 30.93, 41.87, 48.81, 59.76, 106.61, 107.10, 126.28, 128.77, 130.45, 139.12, 139.60, 148.60, 156.29

THF(20ml)中のN-1-(5-プロモピリジ-2-イル)-1-(3,4-ジクロロベンジル) ブタン-1,4-ジアミン(1.01g,2.48mmol) の溶液をTHF(15ml)中の3-(イミダソリ-1-イル) プロピルイソチオシアネート(431mg,2.48mmol)で滴下処理した。窒素雰囲気下で室温で一夜撹拌後、この溶媒を減圧で除去した。得られる残渣をヘキサン-ジエチルエーテルで粉砕した固体を得た

。塩化メチレンージエチルエーテルからの再結晶化は1.00g (71%) の表題の化合物を白色結晶として供した。

#### mp 139-141℃;

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.61 (m, 4H), 2.07 (m, 2H), 3.50 (m, 6H), 4.00 (t, 2H), 4.62 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.30 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.15 (m, 9H), 8.12 (d, 1H、ピリジン H-6); '3C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 24.70, 26.33, 30.44, 41.28, 43.87, 44.64, 48.43, 50.97, 106.77, 107.32, 119.23, 126.17, 128.61, 130.62, 130.99, 136.89, 138.74, 139.77, 148.54, 182.94。 分析値

C23H27BrC12N6Sの計算値: C, 48,42; H, 4.78; N, 14.74。 実測値: C, 48.24; H, 4.89; N, 14.63。

## 実施例24

1-(4-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) ブチル) <math>-3-(3-(1H-イミダゾリ-4-イル) プロピル) チオコレア

THF(45ml)中のDCC(858mg, 4.16mmol)、二硫化炭素(1.85g, 44.2mmol)及

びN-1-(5-プロモピリジー2-イル)-1-(3, 4-ジクロロベンジル
) ブタン-1, 4-ジアミン(1.68g, 4.16mmol)の混合物は油を供した。ヘキサン80: EtOAc 20: Et, N1の溶媒系を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィ

ーによる精製は1.53g (83%) の $4-\{N-(5-プロモピリジー2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)\} アミノブチルイソチオシアネートを油として供した。$ 

'H NMR (90 MHz, CDCl3) d 1.72 (m, 4H), 3.54 (m, 4H), 4.65 (s . 2H, ArCH2), 6.32 (d, J=9Hz, 1H 、ピリジン H-3), 6.97-7.50 (m, 4H), 8.16 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6) ;

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 24.32, 27.36, 44.80, 47.90, 51.62, 107.10, 126.18, 128.66, 130.56, 130.99, 132.67, 138.63, 139.71, 148.60, 156.18 °

THF(20m1)中の3-(1-トリフェニルメチルー H-イミダソリー4ーイル)プロピルアミン(0.50g, 1.51mmol)の懸濁物をTHF(10m1)中の4- [N-(5-ブロモピリジー2-イル)-N-(3, 4-ジクロロベンジル)]アミノブチルイソチオシアネート(0.67g, 1.51mmol)で窒素雰囲気下で滴下処理した。室温で一夜撹拌後、その溶媒を減圧で除去して油を供した。 $CH_2Cl_2$ 100: $CH_3OH$ 2.5: $Et_3N$ 2.5を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは0.62g(71%)の無色の油を供した。この油を2NのHC1(50m1)及びエタノール(10ml

)の混合物に懸濁し、そして10h 還流した。冷却後、沈殿したトリフェニルメタ ノールを濾過し、そしてその遮液をエバポレーションした。その残渣を2 N の Na OH (40ml) に懸濁し、そしてその水性相を塩化メチレンで抽出した (3×50ml) 。合わせた塩化メチレン抽出物を水で洗い (3×50ml)、乾かし (Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>)、濾 過し、そしてエバポレーションして107mg (18%) の表題の化合物を吸湿性固体 として得た。

#### mp 63-67℃;

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.50-2.00 (m, 6H), 2.60 (m, 2H), 3.45 (br m, 6H), 4.63 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 5.95-7.50 (m, 9H, ArH 及びNHC=SNH), 8.13 (d, J=2.4Hz, 1H、ピリジン H-6;

<sup>13</sup>C NMR (90 MHz. CDCl<sub>3</sub>) d 23.51. 24.65. 28.88. 43.39. 44.37. 48.59. 50.87. 106.72. 107.37. 115.12. 126.23. 128.66. 130.5 6. 130.89. 132.62. 134.14. 138.20. 148.49. 156.29. 181.65 °

#### 実施例25

1-(4-(N-(5-プロモビリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル) アミノ) ブチル) <math>-3-(2-(1H-イミダゾリ-4-イル) エチル) チオユレア

THF(10m1)中のヒスタミン(352mg, 3.17mmo1)の懸濁物を $0 \sim 5 \, \mathbb{C}$ に冷やし、そしてTHF(20m1)中の $4 - [N - (5 - \mathcal{I} \mu \mathcal{I}$ 

して1.59g (90%) の表題の化合物を白色の泡として得た。

'H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.60 (m, 4H), 2.80 (m, 2H), 3.60 (m, 8H), 4.63 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.37 (s, 1H), 6.79-7.55 (m, 7H, ArH 及びNHC=SNH), 8.16 (d, J=2.2Hz, 1H);

1°C NMR (90 MH2, CDC1<sub>2</sub>) d 24.65, 26.27, 26.65, 43.94, 44.21, 48.49, 50.87, 106.72, 107.37, 115.34, 126.17, 128.61, 130.56, 130.94, 132.62, 134.68, 139.82, 148.44, 156.29, 181.59 .

### 実施例26

1-(5-(N-(5-プロモピリジニ-2-イル)-N-(3,4-ジクロロベンジル)アミノ)ペンチル)-3-(3-(1H-イミダプリー4-イル)プロピル)チオコレア

N-1-(5-プロモピリジー2-イル) エタンー1, 2-ジアミンについて 記載した一般方法に従い、2, 5-ジプロモピリジン(8.42g, 35.5mmol)、ピリジン(3.54g, 44.8mmol)及び1, 5-ジアミノペンタン(25.0g, 244.7mmol) は油を供した。溶媒として $CH_2Cl_2$ 50: $CH_3OH$ 50;  $& NH_4OH$ 1を利用するシリカゲルでのフラッシュクロマトグラフィーは5.50g(60%)のN-1-(5-プロモピリジー2-イル)ペンタンー1, <math>5-ジアミンを油として供した。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>2</sub>) d 1.50 (m, 6H), 1.85 (br s, 2H, NH<sub>2</sub>), 2.72 (m, 2H), 3.25 (m, 2H), 4.70 (br s, 1H, NH), 6.30 (d, J=9Hz, 1H、ピリジン H-3), 7.47 (dd, 1H、ピリジン H-4), 8.09 (d, 1H、ピリジン H-6);

<sup>1</sup> °C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 24.38, 29.40, 33.75, 41.88, 42.50, 106.88, 107.19, 140.00, 149.06, 157.50 °c

N-1-(5-70+2+3)-2-4 N-1-(3, 4-3)

ロロベンジル)エタン-1, 2-ジアミンの合成について記載したのと似た方法で、DMSO(75m1)中の水素化ナトリウム(940mg, <math>23.4mmo1)の60%の鉱物油分散体、N-1-(5-プロモピリジ-2-イル)ペンタン-1, <math>5-ジアミン(5.50g, 21.3mmo1)及び3, 4-ジクロロベンジルクロリド(4.60g, <math>23.4mmo1)は油を供した。溶媒としての $CH_2C1_2$ 50: $CH_3OH$ 50: 23.4mmo10 がルでのフラッシュクロマトグラフィーによる精製は1.46g16%)のN-1-(5-プロモピリジ-2-イル)-1-(3, 4-ジクロロベンジル)ペンタン-1, <math>5-ジアミンを油として供した。

'H NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.35 (m, 6H), 2.70 (m, 2H), 3.40 (t, 2H), 4.68 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.35 (d, J=9Hz, 1H, ピリジン H-3), 7.35 (m, 4H, ArH), 8.15 (d, 1H, ピリジン H-6);

13C NMR (90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 24.38, 27.19, 33.75, 42.20, 49.06, 50.63, 106.25, 107.50, 126.25, 127.81, 130.94, 131.25, 131.90, 139.69, 140.00, 149.06, 156.56。

一般方法に従い、THF(45m1)中のDCC(722mg, 3.50mmo1)、二硫化炭素(2.84g, 37.3mmo1)及びN-1-(5-プロモピリジ-2-イル)-1-(3, 4-ジクロロベンジル)ペンタン-1, 5-ジアミン(1.46g, 3.50mmo1)は油を供した。ヘキサン80:EtOAc 20:Et<sub>3</sub>N1を利用するフラッシュクロマトグラフィーは1.38g(86%)の5-[N-(5-プロモピリジ-2-イル)-N-(3, 4-ジクロロベンジル)]アミノペンチルイソチオシアネートを油として供した。「H NMR(90 MHz, CDC1<sub>3</sub>) d 1.60 (m, 6H), 3.47 (m, 4H), 4.69 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.35 (d, J=9Hz, 1H 、ピリジン H-3), 7.33 (m, 4H), 8.17 (d, 1H、ピリジン H-6);



'3C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.99, 26.44, 29.63, 44.86, 48.65, 50.92, 106.72, 107.05, 126.23, 128.72, 130.51, 132.62, 138. 90, 139.66, 148.60, 156.24.

3 - [1 - (トリフェニルメチル) イミダゾリー4ーイル] プロピルアミン( 1.02g, 2.77mmol) の溶液をTHF(20ml)に溶かし、そしてTHF(40ml)中の5 - [N - (5 - ブロモピリジー2 - イル) - N - (3, 4 - ジクロロベンジル) ] アミ ノペンチルイソチオシアネート (1.27g, 2.77mmol) の溶液で 0 ~ 5 ℃にて 窒素 雰囲気下で滴下処理した。この反応体を室温にまで温め、そして一夜撹拌した。 この反応混合物を更なる3-〔1-(トリフェニルメチル)イミダゾリー4-イ ル】プロピルアミン(0.182g, 0.495mmol)で処理し、そして24h 還流した。溶媒 の除去は油を供し、それをEtOAc 2: CH, OH 4: Et, N 4の溶媒系を利用するシリカ ゲルでのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し。TLCにより均質な画分を 合わせ、そしてエバポレーションして2.20gの泡を得た。トリチル保護チオユレ アを1 NのHC1(50ml)の中で1.5h 還流し、そして沈殿したトリフェニルメタノー ルを濾過により除去した。その濾液をジエチルエーテルで抽出し(2×100ml)、 水で洗い(100ml)、1NのNaOHでpH14に調整し、そして酢酸エチルで抽出した(3 ×100ml)。合わせた酢酸エチル抽出物を水で洗い(2×50ml)、乾かし(Na2SO4 )、濾過し、そしてエバポレーションした。得られる残渣を溶出剤としてEtOAc 85: CH, OH 15: 濃 NH, OH 1 を利用するシリカゲルでフラッシュクロマトグラフィ ーにかけた。TLCにより均質な画分を合わせ、そしてエバポレーションして500mg (31%) の表題の化合物を泡として得た。

<sup>1</sup>H NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 1.15-2.00 (m, 8H), 2.25 (m, 2H), 3.45 (m, 6H), 4.64 (s, 2H, ArCH<sub>2</sub>), 6.25-8.13 (m, 10H, ArH 及び

NHC=SNH) :

1 3 C NMR (90 MHz, CDCl<sub>3</sub>) d 23.86, 24.43, 26.98, 29.04, 43.61, 44.64, 48.97, 50.98, 106.78, 107.48, 126.44, 128.88, 130.67, 134.35, 139.17, 139.93, 148.65, 156.51, 181.70。
分析值

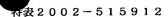
C24H29BrC12N6Sの計算値: C, 49,32; H, 5.00; N, 14.38。 実測値: C, 49.12; H, 5.16; N, 14.15。

#### 実施例27

N 1 - 〔3 - (イミダソリー 4 (5) - イル)プロピル〕 - N 2 - 〔3 - 〔(4 - ブロモベンジル) - N - (ピリジニー 2 - イル) - アミノ〕プロピル〕 - S -メチルイソチオユレアヨウ素酸塩二塩酸塩

無水エタノール (50ml) 中のN 1 - [3 - (イミダソリー4 (5) - イル) プロピル] - N 2 - [3 - [N - (4 - プロモベンジル) - N - (ピリジニー2 - イル) - アミノ] プロピル] - チオユレアニ塩酸塩 (実施例1で調製) (580mg, 1.035mmol) の溶液に窒素雰囲気下でヨードメタン(0.10ml, 1.279mmol)を加え、そしてその反応混合物を60 h 室温で撹拌した。ヨードメタン(0.025ml, 0.32mmol)を加え、そしてその反応混合物を室温で更に5 h 撹拌した。その揮発物を真空エバポレーションし、0.7g (97%) の表題の化合物を非晶粉末として得た。

TLC:  $R_1=0.40$  (Si  $0_2$ ; メタノール/トリエチルアミンー=75: 25) HPLC保持時間=12.58分(5  $\mu$  M C18  $4\times250$ mmカラム、15%のアセトニトリル/ 0.1Nの水性硫酸アンモニウムから25%のアセトニトリル/ 0.1Nの水性硫酸アンモニウム、pH=2.5に10分かけて至る勾配、室温で溶出。



<sup>1</sup> II NMR (200 MHz, D<sub>3</sub>COD)  $\delta$ <sub>H</sub> 2.12 (m, 4H), 2.71 (s, 3H, SCH<sub>3</sub>), 2.85 (t, 2H), 3.61 (m, 4H), 3.84 (m, 2H), 4.95 (s, 2H, CH<sub>2</sub>-Ph), 7.02 (t, 1H), 7.22 (d, 2H), 7.30 (d, 1H), 7.42 (bs, 1H), 7.52 (d, 2H), 7.98 (d, 1H), 8.05 (bs, 1H), 8.80 (d, 1H).

【国際調査報告】

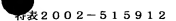
## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/DK 98/00267

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER								
IPC6: A61K 31/44, C07D 401/12, C07D 213/74, C07D 413/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
B. FIELDS SEARCHED								
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)								
	A61K, C07D	<del></del>						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched SE,DK,FI,NO classes as above								
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)								
CA. WP	I							
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category	Citation of document, with indication, where ap	Relevant to claim No.						
P,A	WO 9743278 A1 (NOVO NORDISK A/S) (20.11.97)	1-22						
P.A	WO 9818786 A1 (NOVO NORDISK A/S) (07.05.98)	), 7 May 1998	1-22					
	<del></del>	!						
A	Mikiro Mori et al, "Differer somatostatin receptors in the	uroscience Letters, Volume 223, 1997, Mikiro Mori et al, "Differential expression of somatostatin receptors in the rat eye: SSTR4 is intensely expressed in the iris/ciliary body" page 185 - page 188						
		1						
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.								
"A" drowne	categories of cited documents: ns defining the general state of the art which is not completed particular reference.	"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but sited to understand the principle or theory underlying the inventor						
"L" docume	ocument but published on or after the international filing date as weach may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another octaon or other	"X" disturred of paricular relevance the claimed invention cannot be considered nored or extraol be considered to involve an inventive step when the document it taken alone.						
COCTO	reason (as specified) introferring to an oral disclosura, use, exhibition or other	"Y" document of personal relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an invention step when the document is combined with one or more other such documents, such combination.						
"P" docume the pro-	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed	being obvious to a person stolled in the "&" document member of the same patent	e ert					
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report						
	per 1998	0 9 -10- 1998						
	mailing address of the ISA	Authorized officer						
	Patent Office S-102 42 STOCKHOLM	P. Johnson						
Box 5055, S-102 42 STOCKHOLM Eva Johansson Facsimile No. +46 8 666 02 86 Telephone No. +46 8 782 25 00								

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Form PCT/ISA/210 (paters family samex) (July 1992)

International application No. 27/07/98 PCT/DK 98/00267

		2	7/07/98	PCI/DK	98/0026/
Patent document ited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
9743278 A	1 20/11/97	AU	2764797	A	05/12/97
9818786 A	1 07/05/98	<b>AU</b>	4772497	A	22/05/98

#### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7		識別記号	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 K	31/5355		A 6 1 K 31/5355	
	31/5377		31/5377	
A 6 1 P	27/02		A 6 1 P 27/02	
	27/06		27/06	
	27/12		27/12	
	43/00	1 1 1	43/00 1	1 1
C 0 7 D	401/12		C 0 7 D 401/12	
// C07D	213/74		213/74	
	213/75		213/75	

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, KE, L S, MW, SD, SZ, UG, ZW), EA(AM, AZ , BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AL , AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, E E, ES, FI, GB, GE, GH, GM, GW, HU , ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, M D, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL , PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, V N, YU, ZW

(72) 発明者 スティドセン, カールステン エンガール ド デンマーク国, デーコー—2860 セボル ウ, クリストファー ボエックス アレ 109

(72)発明者 クライダー,マイケル アルバート アメリカ合衆国,ルイジアナ 71203,モ ンロー,レイクウッド ドライブ 307 THIS PAGE BLANK (USPTO)